

FLAME-RESISTANT RESIN COMPOSITION

W1976-02 (10)

Patent number: JP2003342482
Publication date: 2003-12-03
Inventor: HARASHINA HATSUHIKO; YAMADA SHINYA
Applicant: POLYPLASTICS CO
Classification:
- international: C08K3/00; C08K5/00; C08L43/02; C08L101/00;
C08K3/00; C08K5/00; C08L43/00; C08L101/00; (IPC1-
7): C08L101/00; C08K3/00; C08K5/00; C08L43/02
- european:
Application number: JP20030075748 20030319
Priority number(s): JP20030075748 20030319; JP20020076241 20020319

Report a data error here

Abstract of JP2003342482

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a flame-resistant resin composition which is made flame-retardant treated in a high level regardless of a small amount of a flame-retardant without using a halogen-based flame-retardant.

SOLUTION: There is prepared a flame-resistant resin composition composed of a base resin (A), a specific ring, chain and/or crosslinked phosphazene compound (B) and at least one kind of flame retardant auxiliary (C) selected from an aromatic resin (C1), nitrogen-containing compound (C2), inorganic metal compound (C3), sulfur-containing compound (C4), silicon-containing compound (C5) and phosphor-containing compound (C6). The flame-resistant resin composition may further contain a hindered phenolic antioxidant, a phosphorus stabilizer, melamine cyanuric acids, a fluororesin, a filler and the like.

COPYRIGHT: (C)2004,JPO

Data supplied from the *esp@cenet* database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号
特開2003-342482
(P2003-342482A)

(43) 公開日 平成15年12月3日 (2003. 12. 3)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	F I	テーマコード [*] (参考)
C 0 8 L 101/00		C 0 8 L 101/00	4 J 0 0 2
C 0 8 K 3/00		C 0 8 K 3/00	
5/00		5/00	
C 0 8 L 43/02		C 0 8 L 43/02	

審査請求 未請求 請求項の数18 O L (全 41 頁)

(21) 出願番号	特願2003-75748 (P2003-75748)	(71) 出願人	390006323 ポリプラスチックス株式会社 東京都千代田区霞が関三丁目2番5号
(22) 出願日	平成15年3月19日 (2003. 3. 19)	(72) 発明者	原科 初彦 静岡県富士市宮島973番地 ポリプラスチックス株式会社内
(31) 優先権主張番号	特願2002-76241 (P2002-76241)	(72) 発明者	山田 真也 静岡県富士市宮島973番地 ポリプラスチックス株式会社内
(32) 優先日	平成14年3月19日 (2002. 3. 19)	(74) 代理人	100090686 弁理士 飯田 充生
(33) 優先権主張国	日本 (J P)		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 難燃性樹脂組成物

(57) 【要約】

【課題】 ハロゲン系難燃剤を使用することなく、少量の難燃剤であっても、高いレベルで難燃化された難燃性樹脂組成物を提供する。

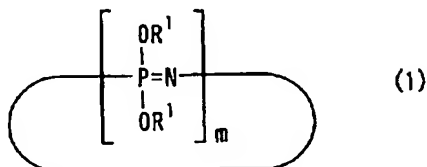
【解決手段】 ベース樹脂 (A) と、特定の環状、鎖状及び／又は架橋ホスファゼン化合物 (B) と、芳香族樹脂 (C 1)、窒素含有化合物 (C 2)、無機金属系化合物 (C 3)、硫黄含有化合物 (C 4)、ケイ素含有化合物 (C 5) 及びリン含有化合物 (C 6) から選択された少なくとも一種の難燃助剤 (C) とで構成された難燃性樹脂組成物を調製する。前記難燃性樹脂組成物は、さらに、ヒンダードフェノール系酸化防止剤、リン系安定剤、メラミンシアヌール酸類、フッ素系樹脂、充填剤等を含んでいてもよい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ベース樹脂(A)と、ホスファゼン化合物(B)と、芳香族樹脂(C1)、窒素含有化合物(C2)、無機金属系化合物(C3)、硫黄含有化合物(C4)、ケイ素含有化合物(C5)及びリン含有化合物(C6)から選択された少なくとも一種の難燃助剤(C)とで構成された難燃性樹脂組成物であって、前記ホスファゼン化合物(B)が、

式(1)

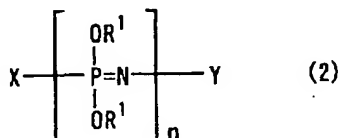
【化1】



(式中、mは3～25の整数を示す。R'は同一又は異なって、アリール基又はアルキルアリール基を示す。但し、アルキルアリール基の割合は、R'の合計量に対して0.1～100モル%である)で表される環状ホスファゼン化合物、

式(2)

【化2】



〔式中、nは3～10,000の整数を示す。Xは基-N=P(OR')₂又は基-N=P(O)OR'を示し、Yは基-P(OR')₂又は基-P(O)OR'を示す。R'は同一又は異なって、アリール基又はアルキルアリール基を示す。但し、アルキルアリール基の割合は、R'の合計量に対して0.1～100モル%である〕で表される鎖状ホスファゼン化合物、及び前記環状ホスファゼン化合物(1)及び鎖状ホスファゼン化合物(2)から選ばれ、かつ架橋基で架橋された少なくとも一種のホスファゼン化合物(3)から選ばれた少なくとも一種のホスファゼン化合物で構成されている難燃性樹脂組成物。

【請求項2】 ホスファゼン化合物(B)が、アルキルアリールオキシホスファゼン又はフェノキシアルキルアリールオキシホスファゼンである請求項1記載の組成物。

【請求項3】 ホスファゼン化合物(B)が、フェノキシ基及びアルキルアリールオキシ基の合計量に対してアルキルアリールオキシ基の割合が0.1～10モル%であるフェノキシアルキルアリールオキシホスファゼンである請求項1記載の組成物。

【請求項4】 ホスファゼン化合物(B)が、式(1)で表される環状ホスファゼン化合物である請求項1記載

の組成物。

【請求項5】 ホスファゼン化合物(B)が、架橋ホスファゼン化合物(3)である請求項1記載の組成物。

【請求項6】 ホスファゼン化合物(B)の塩素含有量が100ppm以下及び/又は酸価が0.5mg KOH/g以下である請求項1記載の組成物。

【請求項7】 ベース樹脂(A)が、ポリエステル系樹脂、スチレン系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリフェニレンオキシド系樹脂、ビニル系樹脂、オレフィン系樹脂及びアクリル系樹脂から選択された少なくとも一種の熱可塑性樹脂である請求項1記載の組成物。

【請求項8】 ベース樹脂(A)が、1,4-シクロヘキサジメチレンテレフタレート、C₁₂₋₁₄アルキレンテレフタレート及びC₁₂₋₁₄アルキレンナフタレートから選択された少なくとも一種の単位を有するホモ又はコポリエステルである請求項1記載の組成物。

【請求項9】 ベース樹脂(A)が、ポリブチレンテレフタレート、ブチレンテレフタレートを主成分とするコポリエステル、ポリエチレンテレフタレート、及びエチレンテレフタレートを主成分とするコポリエステルから選択された少なくとも一種である請求項1記載の組成物。

【請求項10】 芳香族樹脂(C1)が、ポリフェニレンスルフィド系樹脂、ポリフェニレンオキシド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、芳香族ナイロン、ポリアリレート系樹脂、芳香族エポキシ樹脂、並びにヒドロキシル基及び/又はアミノ基を有する芳香族環を主鎖又は側鎖に有する樹脂から選択された少なくとも一種である請求項1記載の組成物。

【請求項11】 窒素含有化合物(C2)が、アミノ基を有する窒素含有環状化合物、アミノ基を有する窒素含有環状化合物と酸素酸との塩、アミノ基を有する窒素含有環状化合物と有機リン酸との塩、ポリリン酸アミド、尿素化合物及びテトラゾール化合物から選択された少なくとも一種である請求項1記載の組成物。

【請求項12】 ポリアルキレンアリレート系樹脂(A)と、式(1)及び(2)においてR'がC₁₋₁₄アルキルアリール基、又はC₁₋₁₄アルキルアリール基及びアリール基であり、かつ環状ホスファゼン化合物(1)、鎖状ホスファゼン化合物(2)及び架橋ホスファゼン化合物(3)から選択された少なくとも一種(B)と、炭化性又はチャー形成性芳香族樹脂(C1)、トリアジン骨格を有するアミノ基含有化合物と、硫酸、(ポリ)リン酸、有機スルホン酸、有機ホスホン酸及び有機ホスフィン酸から選択された成分との反応生成物、(ポリ)リン酸とシアナミド誘導体との反応生成物、又は環状ジウレイド(C2)並びにリン酸、ホウ酸及びスズ酸から選択された酸素酸と多価金属との塩(C3)から選択された少なくとも一種の難燃助剤(C)とで構成された請求

項 1 記載の難燃性樹脂組成物。

【請求項 1 3】 ホスファゼン化合物 (B) の割合が、ベース樹脂 (A) 1 0 0 重量部に対して、0. 1 ~ 1 0 0 重量部である請求項 1 記載の組成物。

【請求項 1 4】 ポリアルキレンアリレート系樹脂

(A) と、環状もしくは鎖状トリルオキシホスファゼン化合物、環状もしくは鎖状フェノキシトリルオキシホスファゼン化合物、及びこれらのホスファゼン化合物が架橋基で架橋された化合物から選択された少なくとも一種 (B) と、炭化性芳香族樹脂 (C 1)、アミノ基を有する窒素含有環状化合物、アミノ基を有する窒素含有環状化合物と酸素酸との塩、アミノ基を有する窒素含有環状化合物と有機リン酸との塩、ポリリン酸アミド、尿素化合物、又はテトラゾール化合物 (C 2)、リン酸、ホウ酸及びスズ酸から選択された少なくとも一種の酸素酸と多価金属との塩 (C 3)、有機スルホン酸金属塩 (C 4)、(分岐) オルガノシロキサン (C 5)、及び無機又は有機リン化合物 (C 6) から選択された少なくとも一種の難燃助剤 (C) とで構成された難燃性樹脂組成物であって、ポリアルキレンアリレート系樹脂 (A) 1 0 0 重量部に対して、ホスファゼン化合物 (B) の割合が、1 ~ 8 0 重量部であり、難燃助剤 (C) の割合が 0. 1 ~ 5 0 0 重量部である難燃性樹脂組成物。

【請求項 1 5】 さらに、ヒンダードフェノール系酸化防止剤、リン系安定剤、メラミンシアヌール酸類、フッ素系樹脂及び充填剤から選択された少なくとも一種を含む請求項 1 記載の組成物。

【請求項 1 6】 ベース樹脂と請求項 1 記載のホスファゼン化合物及び請求項 1 記載の難燃助剤とを混合して難燃性樹脂組成物を製造する方法。

【請求項 1 7】 請求項 1 記載の難燃性樹脂組成物で形成された成形体。

【請求項 1 8】 電気・電子部品、OA 機器部品、家電機器部品、自動車部品、又は機械機構部品である請求項 1 7 記載の成形体。

【発明の詳細な説明】

【0 0 0 1】

【発明の属する技術分野】 本発明は、ベース樹脂と、特定のホスファゼン化合物と、特定の難燃助剤 (窒素含有化合物、芳香族樹脂、無機酸の金属塩) とで構成された難燃性樹脂組成物及びその製造方法並びにこの難燃性樹脂組成物で形成された成形体に関する。

【0 0 0 2】

【従来の技術】 熱可塑性樹脂のうち、ポリブチレンテレフタレートなどのポリエステル系樹脂やスチレン系樹脂などは、優れた機械的特性、電気的特性、耐候性、耐水性、耐薬品性や耐溶剤性を有するため、電気・電子部品、自動車部品など種々の用途に利用されている。一方、利用分野が拡大するにつれ、難燃特性の向上が検討されている。

【0 0 0 3】 一般的には、樹脂に、ハロゲン化合物や、ハロゲン化合物とアンチモン化合物とを組み合わせたハロゲン系難燃剤を添加することにより、熱可塑性樹脂を難燃化する方法が知られている。しかし、ハロゲン系難燃剤においては、燃焼分解時にダイオキシン系化合物を多量に発生する場合があります。環境上好ましくない。そこで、非ハロゲン系の難燃剤としてリン系化合物を使用し、熱可塑性樹脂を難燃化する方法が提案されている。

【0 0 0 4】 特開平 1 0 - 1 6 8 2 9 7 号公報には、熱可塑性ポリエステル樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ホスフェート系の有機リン系難燃剤で構成された難燃性樹脂組成物が開示されている。特開平 1 0 - 1 9 5 2 8 3 号公報には、特定の構造を有するリン酸エステルと、ノボラック型フェノール樹脂と、鉄、コバルト、ニッケル、銅等の特定の金属の酸化物とを適量組み合わせで難燃化したポリエステル樹脂組成物が開示されている。特開 2 0 0 0 - 2 1 2 4 1 2 号公報には、熱可塑性ポリエステル樹脂、ビニル系樹脂、有機リン系難燃剤 (縮合リン酸エステルなど) 及びガラス繊維からなる難燃性樹脂組成物が開示されている。しかし、リン酸エステル系難燃剤は、有害なハロゲンを含まないものの、ハロゲン系難燃剤と比較して、難燃性が劣るため、多量の難燃剤を必要とする。このため、ブリードアウトや樹脂の機械的特性の低下を引き起こし、難燃性ととも、機械的特性を向上させることができない。また、リン酸エステル系難燃剤は、耐加水分解性が低く、特にポリエステル系樹脂と併用した場合に著しく低下する。

【0 0 0 5】 また、特開平 1 1 - 1 8 1 2 6 8 号公報には、芳香族ポリカーボネート系樹脂と熱可塑性ポリエステル系樹脂とを 9 0 / 1 0 ~ 5 0 / 5 0 (重量比) で含有する樹脂 1 0 0 重量部に対して、ホスファゼン化合物 1. 5 ~ 1 5 重量部と、タルク及び／又はマイカ 0. 5 ~ 3 0 重量部とを加えることにより、樹脂混合物を難燃化できることが開示されている。しかし、芳香族ポリカーボネートベースの樹脂組成物は、耐溶剤性に課題を有し、しかも成形時の熔融流動性に劣り、成形性が低下する。

【0 0 0 6】 さらに、特開平 1 1 - 2 6 3 8 8 5 号公報や特開 2 0 0 1 - 2 8 4 4 号公報には、ポリオレフィン系樹脂と特定のホスファゼン化合物 (環状又は鎖状アルコキシ及び／又はアリールオキシホスファゼン化合物など) とで構成された難燃性樹脂組成物が開示されている。しかし、熱可塑性樹脂を難燃化する場合、前記ホスファゼン化合物単独では難燃性が不十分である。

【0 0 0 7】

【発明が解決しようとする課題】 従って、本発明の目的は、少量の難燃剤であっても、高いレベルで難燃化された非ハロゲン系難燃性樹脂組成物及びその製造方法を提供することにある。

【0 0 0 8】 本発明の他の目的は、樹脂の特性を低下さ

せることなく、難燃剤のモールドデポジット及びブリードアウト（又はブルーミング）を有効に抑制でき、高度に難燃化された難燃性樹脂組成物及びその製造方法を提供することにある。

【0009】本発明のさらに他の目的は、ポリエステル系樹脂を用いても、耐加水分解性に優れた難燃性樹脂組成物及びその製造方法を提供することにある。

【0010】本発明の別の目的は、難燃性が改善された成形体を提供することにある。

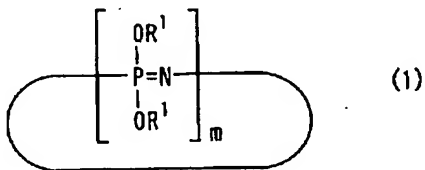
【0011】

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記課題を達成するため鋭意検討の結果、ベース樹脂に、特定のホスファゼン化合物と難燃助剤とを組み合わせることで、高いレベルで難燃化できることを見だし、本発明を完成した。

【0012】すなわち、本発明の難燃性樹脂組成物は、ベース樹脂（A）と、ホスファゼン化合物（B）と、芳香族樹脂（C1）、窒素含有化合物（C2）、無機金属系化合物（C3）、硫黄含有化合物（C4）、ケイ素含有化合物（C5）及びリン含有化合物（C6）から選択された少なくとも一種の難燃助剤（C）とで構成された難燃性樹脂組成物であって、前記ホスファゼン化合物（B）が、式（1）

【0013】

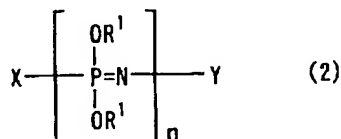
【化3】



【0014】（式中、mは3～25の整数を示す。R'は同一又は異なって、アリール基又はアルキルアリール基を示す。但し、アルキルアリール基の割合は、R'の合計量に対して0.1～100モル%である）で表される環状ホスファゼン化合物、式（2）

【0015】

【化4】



【0016】【式中、nは3～10,000の整数を示す。Xは基-N=P(OR'),又は基-N=P(O)OR'を示し、Yは基-P(OR'),又は基-P(O)(OR')を示す。R'は同一又は異なって、アリール基又はアルキルアリール基を示す。但し、アルキルアリール基の割合は、R'の合計量に対して0.1～100モル%である】で表される鎖状ホスファゼン化合物、及び前記環状

ホスファゼン化合物（1）及び鎖状ホスファゼン化合物（2）から選ばれ、かつ架橋基で架橋された少なくとも1種のホスファゼン化合物（3）から選ばれた少なくとも1種のホスファゼン化合物で構成されている。ホスファゼン化合物（B）は、アルキルアリールオキシホスファゼン又はフェノキシアルキルアリールオキシホスファゼン、特にフェノキシ基及びアルキルアリールオキシ基の合計量に対してアルキルアリールオキシ基の割合が0.1～10モル%であるフェノキシアルキルアリールオキシホスファゼンであってもよい。ベース樹脂には、

ポリエステル系樹脂、スチレン系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリフェニレンオキッド系樹脂、ビニル系樹脂、オレフィン系樹脂、アクリル系樹脂等が含まれる。ホスファゼン化合物（B）は、式（1）及び（2）においてR'がC₁₋₁₀アルキルアリール基であり、かつ環状ホスファゼン化合物（1）、鎖状ホスファゼン化合物（2）、及び架橋ホスファゼン化合物（3）から選択された少なくとも一種で構成されていてもよい。ホスファゼン（B）の塩素含有量は、例えば、100ppm以下であってもよい。また、ホスファゼン（B）の酸価は、例えば、0.5mg KOH/g以下であってもよい。芳香族樹脂（C1）には、ポリフェニレンスルフィド系樹脂、ポリフェニレンオキッド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、芳香族ナイロン、ポリアリレート系樹脂、芳香族エポキシ樹脂、ヒドロキシル基及び/又はアミノ基を有する芳香族環を主鎖又は側鎖に有する樹脂等が含まれる。窒素含有化合物（C2）は、アミノ基を有する窒素含有環状化合物、アミノ基を有する窒素含有環状化合物と酸素酸との塩、アミノ基を有する窒素含有環状化合物と有機リン酸との塩、ポリリン酸アミド、尿素化合物、テトラゾール化合物等であってもよい。無機金属系化合物（C3）には、無機酸の金属塩（リン酸、ホウ酸、スズ酸等の酸素酸と多価金属との塩など）、金属水酸化物、金属酸化物、金属硫化物等が含まれる。硫黄含有化合物（C4）には、有機スルホン酸金属塩などが含まれる。ケイ素含有化合物（C5）には、（分岐）オルガノシロキサンなどが含まれる。リン含有化合物（C6）には、無機又は有機リン化合物などが含まれる。

【0017】前記難燃性樹脂組成物は、さらに、ヒンダードフェノール系酸化防止剤、リン系安定剤、メラミンシアヌール酸類、フッ素系樹脂、充填剤等を含んでいてもよい。

【0018】また、本発明には、ベース樹脂と前記ホスファゼン化合物及び前記難燃助剤とを混合して難燃性樹脂組成物を製造する方法、及び前記難燃性樹脂組成物で形成された成形体も含まれる。

【0019】

【発明の実施の形態】【ベース樹脂（A）】ベース樹脂としては、成形用として利用される種々の樹脂、例え

ば、ポリエステル系樹脂、スチレン系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリフェニレンオキシド系樹脂、ビニル系樹脂、オレフィン系樹脂、アクリル系樹脂などが挙げられる。

【0020】(1) ポリエステル系樹脂

ポリエステル系樹脂は、ジカルボン酸成分とジオール成分との重縮合、オキシカルボン酸又はラク톤の重縮合、またはこれらの成分の重縮合などにより得られるホモポリエステル又はコポリエステルである。好ましいポリエステル系樹脂は、通常、飽和ポリエステル系樹脂、特に芳香族飽和ポリエステル系樹脂が含まれる。

【0021】ジカルボン酸成分としては、例えば、脂肪族ジカルボン酸（例えば、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ウンデカンジカルボン酸、ドデカンジカルボン酸、ヘキサデカンジカルボン酸、ダイマー酸などの炭素数4～40程度のジカルボン酸、好ましくは炭素数4～14程度のジカルボン酸）、脂環式ジカルボン酸（例えば、ヘキサヒドロフタル酸、ヘキサヒドロイソフタル酸、ヘキサヒドロテレフタル酸、ハイミック酸などの炭素数8～12程度のジカルボン酸）、芳香族ジカルボン酸（例えば、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、2,6-ナフタレンジカルボン酸などのナフタレンジカルボン酸、4,4'-ジフェニルジカルボン酸、4,4'-ジフェノキシエーテルジカルボン酸、4,4'-ジフェニルメタンジカルボン酸、4,4'-ジフェニルケトンジカルボン酸などの炭素数8～16程度のジカルボン酸）、又はこれらの誘導体（例えば、低級アルキルエステル、アリールエステル、酸無水物などのエステル形成可能な誘導体）などが挙げられる。これらのジカルボン酸成分は、単独で又は二種以上組み合わせて使用してもよい。さらに、必要に応じて、トリメリット酸、ピロメリット酸などの多価カルボン酸などを併用してもよい。

【0022】好ましいジカルボン酸成分には、テレフタル酸、イソフタル酸、ナフタレンジカルボン酸などの芳香族ジカルボン酸が含まれる。

【0023】ジオール成分には、例えば、脂肪族アルキレンジオール（例えば、エチレングリコール、トリメチレングリコール、プロピレングリコール、1,4-ブタンジオール、1,3-ブタンジオール、ネオペンチルグリコール、ヘキサンジオール、オクタンジオール、デカンジオールなどの炭素数2～12程度の脂肪族グリコール、好ましくは炭素数2～10程度の脂肪族グリコール）、ポリオキシアルキレングリコール〔アルキレン基の炭素数が2～4程度であり、複数のオキシアルキレン単位を有するグリコール、例えば、ジエチレングリコール、ジプロピレングリコール、ジテトラメチレングリコール、トリエチレングリコール、トリプロピレングリコール、ポリテトラメチレングリコールなど〕、脂環族ジ

オール（例えば、1,4-シクロヘキサンジオール、1,4-シクロヘキサンジメタノール、水素化ビスフェノールAなど）などが挙げられる。また、ハイドロキノン、レゾルシノール、ピフェノール、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン、2,2-ビス(4-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル)プロパン、キシリレングリコールなどの芳香族ジオールを併用してもよい。これらのジオール成分は単独で又は二種以上組み合わせて使用してもよい。さらに、必要に応じて、グリセリン、トリメチロールプロパン、トリメチロールエタン、ペンタエリスリトールなどのポリオールを併用してもよい。

【0024】好ましいジオール成分には、 C_{1-4} アルキレングリコール（エチレングリコール、トリメチレングリコール、プロピレングリコール、1,4-ブタンジオールなどの直鎖状アルキレングリコール）、繰返し数が2～4程度のオキシアルキレン単位を有するポリオキシアルキレングリコール〔ジエチレングリコール、ポリテトラメチレングリコールなどのポリ(オキシ- C_{1-4} アルキレン)単位を含むグリコール〕、1,4-シクロヘキサンジメタノールなどが含まれる。

【0025】オキシカルボン酸には、例えば、オキシ安息香酸、オキシナフトエ酸、ヒドロキシフェニル酢酸、グリコール酸、オキシカプロン酸などのオキシカルボン酸又はこれらの誘導体などが含まれる。

【0026】ラク톤には、プロピオラクトン、ブチロラクトン、バレロラクトン、カプロラクトン（例えば、 ϵ -カプロラクトンなど）などの C_{3-11} ラクトンなどが含まれる。

【0027】好ましいポリエステル系樹脂には、アルキレンテレフタレート、アルキレンナフタレートなどのアルキレンアリレートを主成分（例えば、50～100重量%、好ましくは75～100重量%程度）とするホモポリエステル又はコポリエステル〔例えば、ポリアルキレンテレフタレート（例えば、ポリ1,4-シクロヘキサンジメチレンテレフタレート（PCT）、ポリエチレンテレフタレート（PET）、ポリプロピレンテレフタレート（PPT）、ポリブチレンテレフタレート（PBT）などのポリ C_{1-4} アルキレンテレフタレート）、ポリアルキレンナフタレート（例えば、ポリエチレンナフタレート、ポリプロピレンナフタレート、ポリブチレンナフタレートなどのポリ C_{1-4} アルキレンナフタレート）などのホモポリエステル；アルキレンテレフタレート及び／又はアルキレンナフタレート単位を主成分（例えば、50重量%以上）として含有するコポリエステル〕が含まれる。特に好ましいポリエステル系樹脂には、ブチレンテレフタレート単位を主成分として含有するポリブチレンテレフタレート系樹脂（例えば、ポリブチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレートコポリエステル）やエチレンテレフタレート単位を主成分

とするポリエチレンテレフタレート系樹脂（例えば、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレンテレフタレートコポリエステル）が含まれる。なお、これらのポリエステル系樹脂は単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0028】また、コポリエステルにおいて、共重合可能な単量体としては、 C_{12-18} アルキレングリコール（エチレングリコール、プロピレングリコール、1, 4-ブタンジオールなどの直鎖状アルキレングリコールなど）、繰返し数が2~4程度のオキシアルキレン単位を有するポリオキシアルキレングリコール（ジエチレングリコール、ポリテトラメチレングリコールなどのポリ（オキシ- C_{2-4} アルキレン）単位を含むグリコールなど）、 C_{12-18} 脂肪族ジカルボン酸（アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸など）、芳香族ジカルボン酸（フタル酸、イソフタル酸、ジフェニルジカルボン酸など）、オキシカルボン酸（オキシ安息香酸、オキシナフトエ酸など）などが挙げられる。なお、ポリエステル系樹脂は、溶融成形性などを損なわない限り、直鎖状のみならず分岐鎖構造を有していてもよく、架橋されていてもよい。また、液晶ポリエステルであってもよい。

【0029】ポリエステル系樹脂は、慣用の方法、例えば、エステル交換、直接エステル化法などにより製造できる。

【0030】（2）スチレン系樹脂

スチレン系樹脂としては、例えば、スチレン系単量体（例えば、スチレン、ビニルトルエン、 α -メチルスチレン、クロロスチレンなど）の単独又は共重合体；スチレン系単量体とビニル単量体（例えば、アクリロニトリルなどの不飽和ニトリル、（メタ）アクリル酸エステル、（メタ）アクリル酸、無水マレイン酸などの α 、 β -モノオレフィン性不飽和カルボン酸又は酸無水物あるいはそのエステルなど）との共重合体；スチレン系グラフト共重合体、スチレン系ブロック共重合体などが挙げられる。

【0031】好ましいスチレン系樹脂としては、ポリスチレン（GPPS）、スチレン-メタクリル酸メチル共重合体、スチレン-（メタ）アクリル酸共重合体、スチレン-無水マレイン酸共重合体、スチレン-アクリロニトリル共重合体（AS樹脂）、ゴム成分にスチレン系単量体が重合した耐衝撃性ポリスチレン（HIPS）、ポリスチレン系グラフト又はブロック共重合体などが含まれる。ポリスチレン系グラフト共重合体としては、ゴム成分に少なくともスチレン系単量体および共重合性単量体がグラフト重合した共重合体（例えば、ポリブタジエンにスチレン及びアクリロニトリルをグラフト重合したABS樹脂、アクリルゴムにスチレン及びアクリロニトリルをグラフト重合したAAS樹脂、塩素化ポリエチレンにスチレン及びアクリロニトリルをグラフト重合したA

CS樹脂、エチレン-酢酸ビニル共重合体にスチレン及びアクリロニトリルをグラフト重合した重合体、エチレン-プロピレンゴムにスチレン及びアクリロニトリルをグラフト重合した重合体、ポリブタジエンにスチレンとメタクリル酸メチルをグラフト重合したMBS樹脂、スチレン-ブタジエン共重合体ゴムにスチレン及びアクリロニトリルがグラフト重合した樹脂などが挙げられる。ブロック共重合体としては、ポリスチレンブロックとジエン又はオレフィンブロックとで構成された共重合体（例えば、スチレン-ブタジエン-スチレン（SBS）ブロック共重合体、スチレン-イソプレネブロック共重合体、スチレン-イソプレネ-スチレン（SIS）ブロック共重合体、水素添加スチレン-ブタジエン-スチレン（SEBS）ブロック共重合体、水素添加スチレン-イソプレネ-スチレン（SEPS）ブロック共重合体）などが挙げられる。これらのスチレン系樹脂は、単独で、又は2種以上組み合わせて使用できる。

【0032】（3）ポリアミド系樹脂

ポリアミドには、ジアミンとジカルボン酸とから誘導されるポリアミド；アミノカルボン酸、必要に応じてジアミン及び／又はジカルボン酸を併用して得られるポリアミド；ラクタム、必要に応じてジアミン及び／又はジカルボン酸との併用により誘導されたポリアミドが含まれる。ポリアミドには、少なくとも2種の異なったポリアミド形成成分により形成されるコポリアミドも含まれる。

【0033】ジアミンとしては、例えば、トリメチレンジアミン、テトラメチレンジアミン、ペンタメチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、2, 2, 4-トリメチルヘキサメチレンジアミン、2, 4, 4-トリメチルヘキサメチレンジアミン、オクタメチレンジアミン、ノナメチレンジアミンなどの脂肪族ジアミン；ビス（4-アミノシクロヘキシル）メタン、ビス（4-アミノ-3-メチルシクロヘキシル）メタンなどの脂環族ジアミンが挙げられる。また、フェニレンジアミン、メタキシレンジアミンなどの芳香族ジアミンを併用してもよい。これらのジアミンは1種で又は2種以上使用できる。

【0034】ジカルボン酸としては、例えば、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、オクタデカン二酸などの C_{12-18} 脂肪族ジカルボン酸；二量体化脂肪酸（ダイマー酸）；シクロヘキサン-1, 4-ジカルボン酸やシクロヘキサン-1, 3-ジカルボン酸などの脂環式ジカルボン酸；フタル酸、無水フタル酸、イソフタル酸やテレフタル酸、ナフタレンジカルボン酸などの芳香族ジカルボン酸などが挙げられる。

【0035】アミノカルボン酸としては、例えば、アミノヘプタン酸、アミノノナン酸、アミノウンデカン酸などの C_{12-18} アミノカルボン酸が例示される。アミノカルボン酸も一種で又は二種以上使用できる

ラクタムとしては、例えば、ブチロラクタム、ピバロラクタム、カプロラクタム、カプリルラクタム、エナントラクタム、ウンデカノラクタム、ドデカラクタムなどのC₄～C₁₂ラクタムが挙げられる。これらのラクタムも1種で又は2種以上組み合わせて使用できる。

【0036】ポリアミド系樹脂としては、ナイロン46、ナイロン6、ナイロン66、ナイロン610、ナイロン612、ナイロン11、ナイロン12などの脂肪族ポリアミド、芳香族ジカルボン酸（例えば、テレフタル酸および／又はイソフタル酸）と脂肪族ジアミン（例えば、ヘキサメチレンジアミン、ノナメチレンジアミンなど）とから得られるポリアミド、芳香族および脂肪族ジカルボン酸（例えば、テレフタル酸とアジピン酸）と脂肪族ジアミン（例えば、ヘキサメチレンジアミン）とから得られるポリアミドなどが挙げられる。これらのポリアミドは単独で又は混合して使用できる。好ましいポリアミドには、非芳香族及び脂肪族ポリアミド（ナイロン6、ナイロン66、ナイロン610、ナイロン612、ナイロン11、ナイロン12など）、半芳香族ポリアミド（ナイロンMXD6、ナイロン9Tなど）、半芳香族共重合ポリアミド（ナイロン6T／6、ナイロン6T／66、ナイロン6T／12、ナイロン6I／6、ナイロン6I／66、ナイロン6T／6I、ナイロン6T／6I／6、ナイロン6T／6I／66、ナイロン6T／M5Tなど）などが含まれる。ポリアミド系樹脂は、1種で又は2種以上組み合わせて使用できる。

【0037】（4）ポリカーボネート系樹脂
ポリカーボネート系樹脂には、ジヒドロキシ化合物と、ホスゲン又はジフェニルカーボネートなどの炭酸エステルとの反応により得られる重合体が含まれる。ジヒドロキシ化合物は、脂環族化合物などであってもよいが、好ましくはビスフェノール化合物である。

【0038】ビスフェノール化合物としては、ビス（4-ヒドロキシフェニル）メタン、1, 1-ビス（4-ヒドロキシフェニル）プロパン、2, 2-ビス（4-ヒドロキシフェニル）プロパン（ビスフェノールA）、2, 2-ビス（4-ヒドロキシ-3-メチルフェニル）プロパン、2, 2-ビス（4-ヒドロキシフェニル）ブタン、2, 2-ビス（4-ヒドロキシフェニル）-3-メチルブタン、2, 2-ビス（4-ヒドロキシフェニル）ヘキサン、2, 2-ビス（4-ヒドロキシフェニル）-4-メチルペンタンなどのビス（ヒドロキシアリール）C₁₀～C₁₈アルカン；1, 1-ビス（4-ヒドロキシフェニル）シクロペンタン、1, 1-ビス（4-ヒドロキシフェニル）シクロヘキサンなどのビス（ヒドロキシアリール）C₁₀～C₁₈シクロアルカン；4, 4'-ジヒドロキシジフェニルエーテル；4, 4'-ジヒドロキシジフェニルスルホン；4, 4'-ジヒドロキシジフェニルスルフィド；4, 4'-ジヒドロキシジフェニルケトンなどが挙げられる。

【0039】好ましいポリカーボネート系樹脂には、ビスフェノールA型ポリカーボネートが含まれる。ポリカーボネート系樹脂は、1種で又は2種以上組み合わせて使用できる。

【0040】（5）ポリフェニレンオキシド系樹脂
ポリフェニレンオキシド系樹脂（ポリフェニレンエーテル系樹脂）には、単独重合体および共重合体が含まれる。単独重合体としては、ポリ（2, 6-ジメチル-1, 4-フェニレン）オキシド、ポリ（2, 5-ジメチル-1, 4-フェニレン）オキシド、ポリ（2, 5-ジエチル-1, 4-フェニレン）オキシド、ポリ（2-メチル-6-エチル-1, 4-フェニレン）オキシド、ポリ（2, 6-ジ-n-プロピル-1, 4-フェニレン）オキシド、ポリ（2-エチル-6-イソプロピル-1, 4-フェニレン）オキシド、ポリ（2-メチル-6-メトキシ-1, 4-フェニレン）オキシド、ポリ（2-メチル-6-ヒドロキシエチル-1, 4-フェニレン）オキシド、ポリ（2, 3, 6-トリメチル-1, 4-フェニレン）オキシド、ポリ（2, 6-ジフェニル-1, 4-フェニレン）オキシド、ポリ（2-メチル-6-フェニル-1, 4-フェニレン）オキシド等のポリ（モノ、ジ又はトリC₆H₄アルキルフェニレン）オキシド、ポリ（モノ又はジC₆H₄アリールフェニレン）オキシド、ポリ（モノC₆H₄アルキルモノC₆H₄アリールフェニレン）オキシドなどが挙げられる。

【0041】ポリフェニレンオキシドの共重合体としては、前記単独重合体のモノマーユニットを2つ以上有する共重合体（例えば、2, 6-ジメチル-1, 4-フェニレンオキシド単位と、2, 3, 6-トリメチル-1, 4-フェニレンオキシド単位とを有するランダム共重合体など）、ベンゼンホルムアルデヒド樹脂（フェノール樹脂などのベンゼン環含有化合物のホルムアルデヒド縮合物）やアルキルベンゼンホルムアルデヒド樹脂に、クレゾール、p-tert-ブチルフェノールなどのアルキルフェノールを反応させて得られるアルキルフェノール変性ベンゼンホルムアルデヒド樹脂ブロックと、主体構造としてのポリフェニレンオキシドブロックとで構成された変性ポリフェニレンオキシド共重合体、ポリフェニレンオキシド又はその共重合体にスチレン系重合体がグラフトしている変性グラフト共重合体などが挙げられる。ポリフェニレンオキシド系樹脂は1種で又は2種以上組み合わせて使用できる。

【0042】（6）ビニル系樹脂

ビニル系樹脂としては、ビニル系単量体（例えば、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、クロトン酸ビニル、安息香酸ビニルなどのビニルエステル；塩素含有ビニル単量体（例えば、塩化ビニル、クロロブレンなど）；フッ素含有ビニル単量体（例えば、フルオロエチレンなど）；メチルビニルケトン、メチルイソプロペニルケトンなどのビニルケトン類；ビニルメチルエーテル、ビニルイソ

ブチルエーテルなどのビニルエーテル類；N-ビニルカルバゾール、N-ビニルピロリドンなどのビニルアミン類など)の単独又は共重合体、あるいは他の共重合可能なモノマーとの共重合体などが含まれる。

【0043】前記ビニル系樹脂の誘導体(例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニルホルマール、ポリビニルブチラールなどのポリビニルアセタール、エチレン-酢酸ビニル共重合体、エチレン-ビニルアルコール共重合体など)も使用できる。これらのビニル系樹脂は1種又は2種以上組み合わせて使用できる。

【0044】(7) オレフィン系樹脂

オレフィン系樹脂としては、例えば、エチレン、プロピレンなどの $\alpha-C_{2-10}$ オレフィンや環状オレフィン[例えば、シクロプロピレン、シクロブチレン、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロオクテン、シクロプロピニレン、シクロブチニレン、シクロペンチニレン、シクロヘキシニレン、シクロオクチニレン、ノルボルネン、ジシクロペンタジエン、ジシクロヘプタジエン、テトラジシクロドセン、ヘキサシクロヘプタデセン又はこれらの誘導体(アルキル置換体、アルキリデン置換体、アルコキシ置換体、アシル置換体、カルボキシ置換体など)など]の単独又は共重合体、特に、 $\alpha-C_{2-10}$ オレフィン系樹脂[例えば、プロピレン-エチレン共重合体、エチレン-(メタ)アクリル酸共重合体、エチレン-(メタ)アクリル酸金属塩共重合体、エチレン-(メタ)アクリル酸エステル共重合体(エチレン-エチルアクリレート共重合体など)、プロピレン-(メタ)アクリル酸共重合体など]、環状オレフィン系樹脂(例えば、環状オレフィンの単独重合体、 $\alpha-C_{2-10}$ オレフィン-環状オレフィン共重合体など)などが挙げられる。

【0045】(8) アクリル系樹脂

アクリル系樹脂には、例えば、(メタ)アクリル系単量体((メタ)アクリル酸又はそのエステルなど)の単独又は共重合体の他、(メタ)アクリル酸-スチレン共重合体、(メタ)アクリル酸メチル-スチレン共重合体などが含まれる。

【0046】(9) その他の樹脂

その他の樹脂としては、ポリアセタール樹脂、ポリフェニレンスルフィド系樹脂、脂肪族ポリケトン系樹脂(ケトン樹脂)；ポリスルホン(例えば、熱可塑性ポリスルホン、ポリ(エーテルスルホン)、ポリ(4,4'-ビスフェノールエーテルスルホンなど)；ポリエーテルケトン；ポリ(エーテルエーテルケトン)；ポリエーテルイミド；熱可塑性ポリウレタン系樹脂(例えば、トリレンジイソシアネートなどのジイソシアネート化合物と、前記グリコール及び/又は前記ジアミンとの反応により得られる重合体、ポリテトラメチレングリコールなどのセグメントを有していてもよいポリウレタンエラストマーなど)；熱可塑性ポリイミド；ポリオキシベンジレン；熱可塑性エラストマーなどが例示できる。

【0047】これらの高分子化合物を、単独でまたは二種以上組合わせて使用してもよい。

【0048】好ましいベース樹脂としては、液晶ポリエステルであってもよいポリエステル系樹脂、スチレン系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリフェニレンオキシド系樹脂、ビニル系樹脂、オレフィン系樹脂などが挙げられ、さらに好ましくは、ポリエステル系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、スチレン系樹脂が挙げられ、特にポリエステル系樹脂(PBT系樹脂、PET系樹脂など)が好ましい。ポリエステル系樹脂とスチレン系樹脂とを併用してもよい。

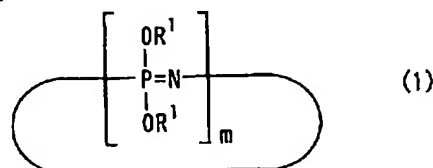
【0049】前記ベース樹脂の数平均分子量は、特に制限されず、樹脂の種類や用途に応じて適宜選択され、例えば、 $5 \times 10^3 \sim 200 \times 10^4$ 、好ましくは $1 \times 10^4 \sim 150 \times 10^4$ 、さらに好ましくは $1 \times 10^4 \sim 100 \times 10^4$ 程度の範囲から選択できる。また、ベース樹脂がポリエステル系樹脂の場合、数平均分子量は、例えば、 $5 \times 10^3 \sim 100 \times 10^4$ 、好ましくは $1 \times 10^4 \sim 70 \times 10^4$ 、さらに好ましくは $1.2 \times 10^4 \sim 30 \times 10^4$ 程度であってもよい。

【0050】[ホスファゼン化合物(B)]ホスファゼン化合物には、環状ホスファゼン化合物、鎖状ホスファゼン化合物などが含まれる。

【0051】環状ホスファゼン化合物としては、下記式(1)で表される化合物が挙げられる。

【0052】

【化5】

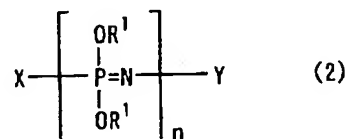


【0053】(式中、mは3~25の整数を示す。R'は同一又は異なって、アリール基又はアルキルアリール基を示す。但し、アルキルアリール基の割合は、R'の合計量に対して0.1~100モル%である)。

【0054】鎖状ホスファゼン化合物としては、下記式(2)で表される化合物が含まれる。

【0055】

【化6】



【0056】[式中、nは3~10、000の整数を示す。Xは基-N=P(OR')₂又は基-N=P(O)OR'を示し、Yは基-P(OR')₂又は基-P(O)(OR')₂を示す。R'は同一又は異なって、アリール基又はアルキ

ルアリール基を示す。但し、アルキルアリール基の割合は、R' の合計量に対して 0.1 ~ 100 モル%である。]

【0057】式(1)及び(2)において、R' で表されるアルキルアリール基としては、トリル、(o-トリル、m-トリル、p-トリルなど)、キシリル(3,4-キシリル、3,5-キシリル、2,3-キシリル、2,4-キシリル、2,5-キシリル、2,6-キシリルなど)、エチルフェニル、クミル(o-クミル、m-クミル、p-クミル、フェニルクミルなど)、ブチルフェニル(2-tert-ブチルフェニル、4-tert-ブチルフェニル、2,4-ジ-tert-ブチルフェニル、2,6-ジ-tert-ブチルフェニル、3-メチル-6-tert-ブチルフェニル、2,6-ジ-tert-ブチル-4-メチルフェニルなど)、アミルフェニル(2,4-ジ-tert-アミルフェニル、2,6-ジ-tert-アミルフェニルなど)、シクロヘキシルフェニル、トリメチルフェニル、メチルナフチル等のC₆-₁₀アルキルC₆-₁₀アリール基などが例示でき、好ましくはC₆-₁₀アルキルフェニル基(例えば、o-トリル、m-トリル、p-トリル、2,4-キシリル、2,6-キシリル、3,5-キシリル基)などである。

【0058】R' で表されるアリール基としては、フェニル基、ナフチル基、ビフェニル基(o-フェニルフェニル、m-フェニルフェニル、p-フェニルフェニル基など)、アルコキシフェニル基(o-メトキシフェニル、m-メトキシフェニル、p-メトキシフェニル基など)、ヒドロキシフェニル基(o-ヒドロキシフェニル、m-ヒドロキシフェニル、p-ヒドロキシフェニル基、p-(p'-ヒドロキシフェニル)フェニル基など)、(ヒドロキシアリール)アルキルアリール基(p-[2-(p'-ヒドロキシフェニル)イソプロピル]フェニル基など)、(ヒドロキシアリールスルホニル)アリール基(p-(p'-ヒドロキシフェニルスルホニル)フェニル基)、(ヒドロキシアリールオキシ)アリール(p-(p'-ヒドロキシフェニルオキシ)フェニル基など)等のC₆-₁₀アリール基などが例示でき、通常、フェニル基である。

【0059】式(1)及び(2)で表される環状及び/又は鎖状ホスファゼン化合物としては、例えば、(ポリ)トリルオキシホスファゼン(例えば、o-トリルオキシホスファゼン、m-トリルオキシホスファゼン、p-トリルオキシホスファゼン、o,m-トリルオキシホスファゼン、o,p-トリルオキシホスファゼン、m,p-トリルオキシホスファゼンなど)、(ポリ)キシリルオキシホスファゼン、(ポリ)メチルナフチルオキシホスファゼン等の環状及び/又は鎖状C₆-₁₀アルキルC₆-₁₀アリールオキシホスファゼンや、(ポリ)フェノキシトリルオキシホスファゼン(例えば、フェノキシo-トリルオキシホスファゼン、フェノキシm-トリルオキシホスファゼン、

フェノキシp-トリルオキシホスファゼン、フェノキシo,m-トリルオキシホスファゼン、フェノキシo,p-トリルオキシホスファゼン、フェノキシm,p-トリルオキシホスファゼンなど)、(ポリ)フェノキシキシリルオキシホスファゼン、(ポリ)フェノキシトリルオキシキシリルオキシホスファゼン、(ポリ)フェノキシメチルナフチルオキシホスファゼン等の環状及び/又は鎖状C₆-₁₀アリールC₆-₁₀アルキルC₆-₁₀アリールオキシホスファゼンなどが例示でき、好ましくは環状及び/又は鎖状C₆-₁₀アルキルC₆-₁₀アリールオキシホスファゼン、C₆-₁₀アリールオキシC₆-₁₀アルキルC₆-₁₀アリールオキシホスファゼン(例えば、環状及び/又はトリルオキシホスファゼン、環状及び/又は鎖状フェノキシトリルフェノキシホスファゼンなど、特に環状トリルオキシホスファゼン、環状フェノキシトリルオキシホスファゼン)である。

【0060】また、本発明のホスファゼン化合物(B)としては、前記環状ホスファゼン化合物(1)及び鎖状ホスファゼン化合物(2)から選ばれた少なくとも1種のホスファゼン化合物が、架橋基で架橋された架橋ホスファゼン化合物も含まれる。なお、前記架橋基で一組の前記ホスファゼン化合物を架橋する場合、一組のR'基に代えて、二価の架橋基が導入されている。架橋基としては、アルキレン基、シクロアルキレン基であってもよいが、通常、アリーレン基である。アリーレン基としては、フェニレン基(1,2-フェニレン基、1,3-フェニレン基、1,4-フェニレン基など)、ナフチレン基、ビフェニレン基(4,4'-ビフェニレン基、3,3'-ビフェニレン基など)、ビスフェノール残基

[1,4-フェニレンイソプロピリデン-1,4-フェニレン基(ビスフェノール-A残基)、1,4-フェニレンメチレン-1,4-フェニレン基(ビスフェノール-F残基)、1,4-フェニレンカルボニル-1,4-フェニレン基、1,4-フェニレンスルホニル-1,4-フェニレン基(ビスフェノール-S残基)、1,4-フェニレンチオ-1,4-フェニレン基、1,4-フェニレンオキシ-1,4-フェニレン基など]などが好ましい。架橋基の割合は、R'基の合計量に対して0.01 ~ 50モル%、好ましくは0.1 ~ 30モル%程度である。架橋ホスファゼン化合物としては、例えば、前記フェニレン基、ナフチレン基及びビスフェノール残基から選択される少なくとも一種のアリーレン基で架橋された架橋フェノキシホスファゼン、架橋トリルオキシホスファゼン、架橋キシリルオキシホスファゼン、架橋トリルオキシキシリルオキシホスファゼン、架橋フェノキシトリルオキシホスファゼン、架橋フェノキシキシリルオキシホスファゼンなどが例示される。

【0061】なお、架橋フェノキシホスファゼン化合物

は、遊離のヒドロキシル基を有していてもよいが、通常、分子内にフリー（遊離）のヒドロキシル基を実質的に有していない。

【0062】環状ホスファゼン化合物において、繰返し数 m は、好ましくは 3～20、さらに好ましくは 3～15 程度である。鎖状ホスファゼン化合物において、重合度 n は、好ましくは 3～7000、さらに好ましくは 3～5000 程度である。尚、環状及び／又は鎖状フェノキシトリルオキシホスファゼンのトリルオキシ基の含有量が少ない場合には、フェノキシホスファゼンを含んで

いることもある。ホスファゼン化合物において、フェノキシ基及びアルキルアリールオキシ基の合計量に対してアルキルアリールオキシ基の割合は、0.1～100モル%、好ましくは0.1～50モル%、さらに好ましくは0.1～30モル%（特に0.1～10モル%）程度である。

【0063】さらに、ホスファゼン化合物中に含まれる塩素含有量は、特に制限されないが、通常、少ない塩素含有量、例えば、1000ppm以下（例えば、0～1000ppm）、好ましくは0～500ppm、より好ましくは0～100ppm以下、さらに好ましくは0～50ppmである。

【0064】ホスファゼン化合物の酸価は、特に制限されないが、例えば、0.5mg KOH/g以下、好ましくは0.4mg KOH/g以下（例えば、0.01～0.4mg KOH/g）、さらに好ましくは0.3mg KOH/g以下（例えば、0.01～0.3mg KOH/g）程度である。

【0065】これらのホスファゼン化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0066】式（1）及び（2）で表される環状及び鎖状ホスファゼン化合物は、例えば、H. R. Allcock 著、"Phosphorus-Nitrogen Compounds", Academic Press, (1972)、J. E. Mark, H. R. Allcock, R. West 著、"Inorganic Polymers", Prentice-Hall International, Inc., (1992)、特開 2001-192392 号公報、特開 2001-64292 号公報等に記載されている方法で合成することができる。

【0067】例えば、塩化リン（三塩化リン、五塩化リンなど）と、塩化アンモニウムと、必要に応じて塩素（特に、塩化リンとして三塩化リンを用いる場合）とを、塩素系溶媒中（クロロベンゼン、テトラクロロエタンなど）で反応することにより、式（1）のOR基が塩素原子（Cl）で置換され、かつ m が 3～25 の整数で表される化合物（環状ジクロロホスファゼンオリゴマー）と、式（2）のOR基が塩素原子で置換され、かつ n が 3～25 の整数で表される化合物（鎖状ジクロロホスファゼンオリゴマー）との混合物が得られる。このジクロロホスファゼンオリゴマー混合物の塩素原子を、アルカリ金属アルキルフェノラート（ナトリウムメチルフェノ

ラートなど）やアルカリ金属アルコラート等により、ヒドロキシ化合物（アルキルフェノールやアルコール等）で置換することにより、式（1）及び（2）で表される環状及び鎖状ホスファゼン化合物を得ることができる。

【0068】アルカリ金属塩を構成するアルカリ金属としては、ナトリウム、カリウム、リチウムなど、好ましくはナトリウム、リチウムが例示できる。

【0069】塩化リンと塩化アンモニウムとの反応温度は、例えば、120～130℃程度である。

【0070】ジクロロホスファゼンオリゴマー混合物は、必要に応じて、精製（蒸留、再結晶など）や重合（環状ジクロロホスファゼンオリゴマーの開環重合）してもよい。ジクロロホスファゼンオリゴマー混合物を精製することにより、環状のジクロロホスファゼンの単一物（ヘキサクロシクロトリホスファゼン、オクタクロシクロテトラホスファゼン、デカクロシクロペンタホスファゼンなど）を取り出すことができる。このため、この単一物をヒドロキシ化合物（例えば、クレゾール）で置換することにより、ヘキサトリルオキシシクロトリホスファゼン、オクタトリルオキシシクロテトラホスファゼン、デカトリルオキシシクロペンタホスファゼン等の環状ホスファゼン化合物を得ることができる。

【0071】一方、環状ジクロロホスファゼンオリゴマーを開環重合すると、式（2）のOR基が塩素原子で置換され、かつ n が 3～10、000 の整数で表される化合物が得られる。このため、この化合物を前記ヒドロキシ化合物で置換することにより、式（2）で表される鎖状ホスファゼン化合物を得ることができる。

【0072】環状ジクロロホスファゼンオリゴマーの開環重合は、例えば、220～250℃に加熱することにより行うことができる。

【0073】このようなホスファゼン化合物としては、例えば、「KEMIDANT 302S」〔ケミプロ化成（株）〕などとして入手可能である。

【0074】〔ホスファゼン化合物（B）の使用割合〕本発明では、難燃剤として特定のホスファゼン化合物（B）を用いることにより、幅広いベース樹脂に対して、少量の添加であっても高い難燃性を付与できる。難燃性樹脂組成物中のホスファゼン化合物（B）の割合は、例えば、1～40重量%、好ましくは1～30重量%、さらに好ましくは5～25重量%程度である。また、ホスファゼン化合物の割合は、ベース樹脂（A）100重量部に対して、0.1～100重量部、好ましくは1～80重量部、さらに好ましくは5～70重量部程度である。ベース樹脂（A）に対してホスファゼン化合物（B）の割合が多すぎると、樹脂組成物の機械的特性が低下する。

【0075】〔難燃助剤（C）〕本発明では、難燃助剤（C）は、芳香族樹脂（C1）、窒素含有化合物（C2）、無機金属系化合物（C3）、硫黄含有化合物（C

4)、ケイ素含有化合物(C5)、リン含有化合物(C6)等で構成されている。これらの難燃助剤は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0076】(C1)芳香族樹脂

芳香族樹脂には、ポリフェニレンスルフィド系樹脂、ポリフェニレンオキシド系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリアリレート系樹脂、芳香族ナイロン、芳香族エポキシ樹脂、ノボラック樹脂、アラルキル樹脂、芳香族ビニル樹脂等の炭化性又はチャー形成性芳香族樹脂が含まれる。ポリフェニレンオキシド系樹脂及びポリカーボネート系樹脂としては、前記ベース樹脂の項で例示した樹脂と同様の樹脂を使用することができ、ベース樹脂と芳香族樹脂とは、通常、異種の樹脂が使用される。

【0077】(ポリフェニレンスルフィド系樹脂)ポリフェニレンスルフィド系樹脂(ポリフェニレンチオエーテル系樹脂)としては、ポリフェニレンスルフィド骨格-(Ar-S)-[式中、Arはフェニレン基を示す]を有する単独重合体及び共重合体が含まれる。フェニレン基(-Ar-)としては、例えば、p-フェニレン基、m-フェニレン基、o-フェニレン基、置換フェニレン基(例えば、C₁₋₃アルキル基などの置換基を有するアルキルフェニレン基や、フェニル基などの置換基を有するアリールフェニレン基)、p, p'-ジフェニレンスルホン基、p, p'-ビフェニレン基、p, p'-ジフェニレンエーテル基、p, p'-ジフェニレンカルボニル基等が例示できる。ポリフェニレンスルフィド系樹脂は、このようなフェニレン基で構成されるフェニレンスルフィド基のうち、同一の繰返し単位を用いたホモポリマーであってもよく、組成物の加工性の点から、異種繰返し単位を含むコポリマーであってもよい。

【0078】ホモポリマーとしては、p-フェニレンスルフィド基を繰返し単位とする実質上線状のものが好ましく用いられる。コポリマーは、前記フェニレンスルフィド基の中で相異なる2種以上を組み合わせて使用できる。これらのうち、コポリマーとしては、p'-フェニレンスルフィド基を主繰返し単位とし、m-フェニレンスルフィド基を含む組み合わせが好ましく、耐熱性、成形性、機械的特性等の物性上の点から、p-フェニレンスルフィド基を60モル% (好ましくは70モル%)以上含む実質上線状のコポリマーが特に好ましい。

【0079】ポリフェニレンスルフィド樹脂は、比較的分子量の線状ポリマーを酸化架橋又は熱架橋により溶融粘度を上昇させ、成形加工性を改良したポリマーであってもよく、2官能性モノマーを主体とするモノマーから縮重合によって得られる実質的に線状構造の高分子量ポリマーであってもよい。得られる成形物の物性の点からは、縮重合によって得られる実質的に線状構造ポリマーの方が好ましい。又、ポリフェニレンスルフィド樹脂としては、前記のポリマーの他に、3個以上の官能基を有するモノマーを組み合わせて重合した分岐又は架橋ポ

リフェニレンスルフィド樹脂や、この樹脂を前記の線状ポリマーにブレンドした樹脂組成物も用いることができる。

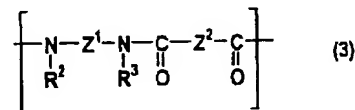
【0080】ポリフェニレンスルフィド系樹脂としては、ポリフェニレンスルフィドやポリビフェニレンスルフィド(PBPS)の他、ポリフェニレンスルフィドケトン(PPSK)、ポリビフェニレンスルフィドスルホン(PPSS)等も使用できる。ポリフェニレンスルフィド系樹脂は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0081】ポリフェニレンスルフィド系樹脂の数平均分子量は、例えば、300~30×10⁴、好ましくは400~10×10⁴程度である。

【0082】(芳香族ナイロン)難燃剤を構成する芳香族ナイロンとしては、前記ベース樹脂のポリアミド樹脂とは異種の樹脂が使用される。このような樹脂としては、下記式(3)で表される単位を有する化合物などが使用できる。

【0083】

【化7】



【0084】(式中、Z¹およびZ²は、同一又は異なって、脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基及び芳香族炭化水素基から選択され、かつ少なくとも一方が芳香族炭化水素基であり、R¹及びR²は、同一又は異なって、水素原子、アルキル基及びアリール基から選択され、また、R¹及びR²は、直結して環を形成してもよい)。

【0085】このような芳香族ナイロンには、ジアミンとジカルボン酸とから誘導されるポリアミドであって、ジアミン成分およびジカルボン酸成分のうち、少なくとも一方の成分が芳香族化合物であるポリアミド；芳香族アミノカルボン酸、必要に応じてジアミン及び/又はジカルボン酸を併用して得られるポリアミドが含まれる。芳香族ナイロンには、少なくとも2種の異なったポリアミド形成成分により形成されるコポリアミドも含まれる。

【0086】ジアミンとしては、例えば、フェニレンジアミン、ジアミノトルエン、2, 4-ジアミノメチレン、3, 5-ジエチル-2, 6-ジアミノトルエン、キシリレンジアミン(特に、メタキシリレンジアミン、パラキシリレンジアミン)、ビス(2-アミノエチル)ベンゼン、ビフェニレンジアミン、ビフェニル骨格を有するジアミン(例えば、4, 4'-ジアミノ-3, 3'-ジエチルビフェニル)、ジフェニルアルカン骨格を有するジアミン[例えば、ジアミノジフェニルメタン、ビス(4-アミノ-3-エチル)ジフェニルメタン、ビス(4-アミノ-3-メチルフェニル)メタン、3, 3'-

ージクロロー 4, 4' -ジアミノジフェニルメタン、2, 2' -ビス (4-アミノフェニル) プロパンなど]、ビス (4-アミノフェニル) ケトン、ビス (4-アミノフェニル) スルホン、1, 4-ナフタレンジアミンなどの芳香族ジアミンおよびそれらのN-置換芳香族ジアミンが挙げられる。また、1, 3-シクロペンタンジアミン、1, 4-シクロヘキサレンジアミン、ビス (4-アミノ-3-メチルシクロヘキシル) メタンなどの脂環式ジアミン；トリメチレンジアミン、テトラメチレンジアミン、ペンタメチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、2, 2, 4-トリメチルヘキサメチレンジアミン、2, 4, 4-トリメチルヘキサメチレンジアミン、オクタメチレンジアミンなどの脂肪族アミンおよびそれらのN-置換脂肪族ジアミンなどを併用してもよい。これらのジアミンは単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。ジアミンとしては、芳香族ジアミン (特に、キシリレンジアミン、N, N'-ジアルキル置換キシリレンジアミン) を使用するのが好ましい。

【0087】ジカルボン酸としては、例えば、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ウンデカン二酸、ドデカン二酸、ヘキサデカン二酸、オクタデカン二酸などのC₂₋₁₈脂肪族ジカルボン酸；フタル酸、無水フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、ナフタレンジカルボン酸などの芳香族ジカルボン酸；シクロヘキサン-1, 4-ジカルボン酸やシクロヘキサン-1, 3-ジカルボン酸などの脂環式ジカルボン酸；二量体化脂肪酸 (例えば、ダイマー酸) などが挙げられる。これらのジカルボン酸は単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。ジカルボン酸としては、脂肪族ジカルボン酸 (特に、アジピン酸などのC₆₋₁₂脂肪族ジカルボン酸) を使用するのが好ましい。

【0088】芳香族又は脂環族アミノカルボン酸としては、例えば、フェニルアラニン、チロシン、アントラニル酸、アミノ安息香酸などが例示される。アミノカルボン酸も単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0089】また、芳香族ナイロンとして、難燃剤としての特性を損わない範囲で、ラクタム及び/又はα, ω-アミノカルボン酸との縮合体を使用してもよい。ラクタムとしては、プロピオラクタム、ブチロラクタム、バレロラクタム、カプロラクタム (ε-カプロラクタムなど) などのC₃₋₁₂ラクタムなどが挙げられ、α, ω-アミノカルボン酸としては、7-アミノヘプタン酸、10-アミノデカン酸などが挙げられる。

【0090】その他の芳香族ナイロンの副成分として、一塩基酸類 (例えば、酢酸、プロピオン酸、カプロン酸、ニコチン酸など)、モノアミン類 (例えば、エチルアミン、ブチルアミン、ベンジルアミンなど)、二塩基酸類 (例えば、アジピン酸、セバシン酸、テレフタル酸、イソフタル酸、シンコメロン酸など)、ジアミン類

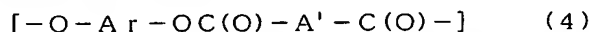
(例えば、テトラメチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミンなど)、ラクタム類等から選択された少なくとも1種を粘度調整剤として使用できる。

【0091】芳香族ナイロンとしては、ジアミン成分が芳香族化合物であるポリアミド (例えば、ジアミン成分としてキシリレンジアミンを含むポリアミド又はコポリアミド)、好ましくは芳香族ジアミンとα, ω-C₆₋₁₂ジカルボン酸とから得られるポリアミド [例えば、アジピン酸とメタキシリレンジアミンとから得られるポリアミド (MXD6)、スベリン酸とメタキシリレンジアミンとから得られるポリアミド、アジピン酸とパラキシリレンジアミンとから得られるポリアミド (PMD6)、スベリン酸とパラキシリレンジアミンとから得られるポリアミド、アジピン酸とN, N'-ジメチルメタキシリレンジアミンとから得られるポリアミド、スベリン酸とN, N'-ジメチルメタキシリレンジアミンとから得られるポリアミド、アジピン酸と1, 3-フェニレンジアミンとから得られるポリアミド、アジピン酸と4, 4'-ジアミノジフェニルメタンとから得られるポリアミド、アジピン酸とメタキシリレンジアミン及びパラキシリレンジアミンとから得られるコポリアミド、アジピン酸とメタキシリレンジアミン及びN, N'-ジメチルメタキシリレンジアミンとから得られるコポリアミドなど] などが挙げられる。特に好ましい芳香族ナイロンとしては、芳香族ジアミン (特に、キシリレンジアミン) とα, ω-C₆₋₁₂脂肪族ジカルボン酸から得られるポリアミド (特に、MXD6) が挙げられる。これらのポリアミドは単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0092】これらの芳香族ナイロンは、例えば、特公昭44-22510号公報、特公昭47-51480号公報、特開昭57-200420号公報、特開昭58-111829号公報、特開昭62-283179号公報、工業化学雑誌74巻4号p.786(1971)、工業化学雑誌74巻10号p.2185(1971)、エンジニアリングプラスチック辞典p.74 (技報堂出版、1998年) 及びそれらに記載の参考文献を基に常圧直接法あるいは熔融重合法などにより調製される。

【0093】芳香族ナイロンの数平均分子量は、特に制限されず、例えば、300~10×10⁴、好ましくは500~5×10⁴程度の範囲から選択できる。

【0094】(ポリアリレート系樹脂) ポリアリレート系樹脂には、下記式(4)



(式中、Arは芳香族基を示し、A'は芳香族、脂環族、又は脂肪族基を示す) で表される構造単位を有する化合物が使用できる。

【0095】このようなポリアリレート系樹脂は、ポリエステル化反応としてエステル交換法 (例えば、アセテート法、フェニルエステル法など)、酸クロリド法、直接法、または重付加法などにより、熔融重合法、溶液重

合法、または界面重合法などを使用して製造できる。

【0096】ポリアリレート系樹脂は、芳香族ポリオール成分とポリカルボン酸成分（芳香族ポリカルボン酸成分、脂肪族ポリカルボン酸成分、脂環式ポリカルボン酸成分など）との反応により得ることができる。ポリカルボン酸成分は、通常、少なくとも芳香族ポリカルボン酸成分を含む。

【0097】芳香族ポリオール（モノマー）としては、通常、単環式芳香族ジオール、多環式芳香族ジオールなどのジオール、又はそれらの反応性誘導体〔例えば、芳香族ポリオールの塩（ナトリウム塩、カリウム塩など）、芳香族ポリオールのエステル（酢酸エステルなど）、シリル保護された芳香族ポリオール（トリメチルシリル化体など）など〕が用いられる。

【0098】単環式芳香族ジオールとしては、例えば、ベンゼンジオール（レゾルシノール、ハイドロキノン、*m*-キシリレングリコール、*p*-キシリレングリコールなど）、ナフタレンジオールなどの炭素数6〜20程度の芳香族環ジオールが挙げられる。

【0099】多環式芳香族ジオールとしては、ビス（ヒドロキシアリール）類（ビスフェノール類）、例えば、4,4'-ジヒドロキシビフェニル、2,2'-ビフェノール、前記Z'及びZ''の項で例示のジヒドロキシジアリールアルカン類の他、ビスフェノールFなどのビス（ヒドロキシアリール）C₁₀₋₁₂アルカンなど；ビス（ヒドロキシアリール）シクロアルカン〔例えば、ビス（ヒドロキシフェニル）シクロヘキサンなどのビス（ヒドロキシアリール）C₁₀₋₁₂シクロアルカンなど〕；ビス（ヒドロキシアリール）カルボン酸〔例えば、ビス-4,4'-（ヒドロキシフェニル）ブタン酸などのビス（ヒドロキシアリール）C₁₀₋₁₂カルボン酸など〕などが挙げられる。また、その他の多環式芳香族ジオールには、ビス（ヒドロキシアリール）骨格を有する化合物、例えば、前記Z'及びZ''の項で例示のジ（ヒドロキシフェニル）エーテル、ジ（ヒドロキシフェニル）ケトン、ジ（ヒドロキシフェニル）スルホキシドの他、ジ（ヒドロキシフェニル）チオエーテル、ビス（C₁₀₋₁₂アルキル置換ヒドロキシフェニル）アルカン〔例えば、ビス（3-メチル-4-ヒドロキシフェニル）メタン、ビス（3-メチル-4-ヒドロキシフェニル）プロパン、ビス（3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル）メタン、ビス（3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル）プロパンなど〕、テルベンジフェノール類（例えば、1,4-ジ（C₁₀₋₁₂アルキル置換ヒドロキシフェニル）-*p*-メタンなど）なども含まれる。

【0100】これら芳香族ポリオールは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0101】好ましい芳香族ポリオールには、ベンゼンジオール類、ビスフェノール類、例えば、ビス（ヒドロキシアリール）C₁₀₋₁₂アルカン（例えば、ビスフェノール

ルA、ビスフェノールF、ビスフェノールADなど）などが含まれる。

【0102】なお、前記芳香族ポリオールは、脂肪族又は脂環式ポリオールと併用してもよい。脂肪族ポリオールとしては、エチレングリコール、プロピレングリコール、ブタンジオール、ペンタンジオール、ヘキサジオール、ネオペンチルグリコールなどのC₁₋₆脂肪族ポリオールが挙げられる。また、前記脂肪族ポリオールには、1,4-シクロヘキサジメタノールなどのC₁₋₆脂肪族環を有する脂肪族ポリオールも含まれる。脂環式ポリオールとしてはシクロヘキサジオールなどのC₁₀₋₁₂脂環式ポリオールが挙げられる。

【0103】芳香族ポリカルボン酸としては、例えば、単環式芳香族ジカルボン酸、多環式芳香族ジカルボン酸などのジカルボン酸、又はそれらの反応性誘導体〔例えば、芳香族ポリカルボン酸ハライド（芳香族ポリカルボン酸クロライドなど）、芳香族ポリカルボン酸エステル（アルキルエステル、アリールエステルなど）、芳香族ポリカルボン酸無水物など〕が挙げられる。

【0104】単環式芳香族環ジカルボン酸には、例えば、前記芳香族ナイロンの項で例示の芳香族カルボン酸（ベンゼンジカルボン酸、ナフタレンジカルボン酸などの炭素数8〜20程度のアリールジカルボン酸）が挙げられる。なお、前記ベンゼンジカルボン酸及びナフタレンジカルボン酸（特に、ベンゼンジカルボン酸）には、1又は2個のC₁₋₄アルキル基が置換していてもよい。

【0105】多環式芳香族ジカルボン酸としては、ビス（アリールカルボン酸）類、例えば、ビフェニルジカルボン酸、ビス（カルボキシフェニル）メタンなどのビス（カルボキシアリール）C₁₀₋₁₂アルカン；ビス（カルボキシフェニル）シクロヘキサンなどのビス（カルボキシアリール）C₁₀₋₁₂シクロアルカン；ビス（カルボキシフェニル）ケトンなどのビス（カルボキシアリール）ケトン；ビス（カルボキシフェニル）スルホキシドなどのビス（カルボキシアリール）スルホキシド；ビス（カルボキシフェニル）エーテルなどのビス（カルボキシアリール）エーテル；ビス（カルボキシフェニル）チオエーテルなどのビス（カルボキシアリール）チオエーテルなどが挙げられる。

【0106】好ましい芳香族ポリカルボン酸成分には、単環式芳香族ジカルボン酸（特に、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸などのベンゼンジカルボン酸）、ビス（カルボキシアリール）C₁₀₋₁₂アルカンなどが含まれる。

【0107】脂肪族ポリカルボン酸（モノマー）としては、前記芳香族ナイロンの項で例示した脂肪族ジカルボン酸（特にC₁₀₋₁₂脂肪族ジカルボン酸）が挙げられ、ジカルボキシメチルシクロヘキサンなどのC₁₀₋₁₂脂肪族環を有するジカルボン酸であってもよい。脂環式ポリカルボン酸としては、前記芳香族ナイロンの項で例示した脂

環式ジカルボン酸（特に、 C_{10} 脂環式ジカルボン酸）が含まれる。

【0108】好ましいポリアリレート系樹脂には、芳香族ポリオールがベンゼンジオール類及び／又はビスフェノール類であるポリアリレート樹脂、例えば、ベンゼンジオール類（ハイドロキノン、レゾルシノールなど）及び／又はビスフェノール類（ビスフェノールA、ビスフェノールAD、ビスフェノールF、ビスフェノールなど）とベンゼンジカルボン酸（イソフタル酸、テレフタル酸など）とのポリエステル、ベンゼンジオール類及び／又はビスフェノール類とビス（アリールカルボン酸）類（例えば、ビス（カルボキシフェニル）メタン、ビス（カルボキシフェニル）エタン、ビス（カルボキシフェニル）プロパンなどのビス（カルボキシアリール） C_{10} アルカン]とのポリエステルなどが挙げられる。これらポリアリレート系樹脂は単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0109】また、ポリアリレート系樹脂は、芳香族ジオール及び芳香族ジカルボン酸に加えて、必要に応じて、芳香族トリオール、芳香族テトラオール（例えば、1, 1, 2, 2-テトラキス（ヒドロキシフェニル）エタンなど）、芳香族トリカルボン酸、芳香族テトラカルボン酸、オキシカルボン酸（例えば、オキシ安息香酸、オキシナフトエ酸など）などを併用してもよい。

【0110】また、ポリアリレート系樹脂の末端は、アルコール類、カルボン酸類など（特に、一価のアルコール類、一価のカルボン酸類など）で封鎖（結合）してもよい。ポリアリレート系樹脂の末端を封鎖する一価のアルコール類としては、例えば、一価のアリールアルコール類（ C_{10} アルキル基及び／又は C_{10} アリール基が置換していてもよい一価のフェノール類、例えば、フェノール、o, m, 又はp位に1～2個のメチル基などの C_{10} アルキル基を有するアルキルフェノール；o, m, 又はp位にフェニル、ベンジル、クミル基などを有するアリールフェノールなど）、一価のアルキルアルコール類（メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール、ヘキサノール、ステアリルアルコールなどの C_{10} アルキルモノアルコール類）、一価のアラルキルアルコール類（ベンジルアルコール、フェネチルアルコールなどの C_{10} アラルキルモノアルコール類）などが含まれる。

【0111】ポリアリレート系樹脂の末端を封鎖（結合）する一価のカルボン酸類としては、一価の脂肪族カルボン酸（酢酸、プロピオン酸、オクタン酸などの C_{10} 脂肪族モノカルボン酸）、一価の脂環式カルボン酸（シクロヘキサンカルボン酸などの C_{10} 脂環式モノカルボン酸）、一価の芳香族カルボン酸（安息香酸、トルイル酸、o, m, p-tert-ブチル安息香酸、p-メトキシフェニル酢酸等の C_{10} 芳香族モノカルボン酸）などが含まれる。また、前記カルボン酸類は、フェ

ニル酢酸などの芳香族基が置換した一価の脂肪族カルボン酸（特に、 C_{10} 芳香族基が置換した C_{10} 脂肪族モノカルボン酸）であってもよい。

【0112】また、ポリアリレート系樹脂は、ポリアリレート系樹脂以外の樹脂、例えば、ポリカーボネート、ポリエチレンテレフタレート、ポリアミドなどとポリマーアロイを構成してもよい。前記ポリマーアロイは、単純混合物のみならずエステル交換反応させたポリマーアロイあるいは相溶化剤を含んだポリマーアロイも含まれる。

【0113】ポリアリレート系樹脂の数平均分子量は、例えば、 $300 \sim 30 \times 10^4$ 、好ましくは $500 \sim 10 \times 10^4$ 程度である。

【0114】（芳香族エポキシ樹脂）芳香族エポキシ樹脂には、エーテル系エポキシ樹脂（例えば、ビスフェノール型エポキシ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂など）、芳香族アミン成分を用いたアミン系エポキシ樹脂などが含まれる。

【0115】ビスフェノール型エポキシ樹脂を構成するビスフェノールは、前記ビス（ヒドロキシアリール）類に同じである。好ましいビスフェノール型エポキシ樹脂としては、ビス（ヒドロキシアリール） C_{10} アルカン、特にビスフェノールA、ビスフェノールAD、ビスフェノールFなどのグリシジルエーテルが挙げられる。また、ビスフェノール型エポキシ樹脂には、分子量の大きな前記ビスフェノールグリシジルエーテル（すなわち、フェノキシ樹脂）も含まれる。

【0116】ノボラック型エポキシ樹脂を構成するノボラック樹脂としては、芳香族環にアルキル基（例えば、 C_{10} アルキル基、好ましくはメチル基、エチル基などの C_{10} アルキル基）が置換していてもよいノボラック樹脂（例えば、フェノールノボラック樹脂、クレゾールノボラック樹脂など）を挙げることができる。好ましいノボラック型エポキシ樹脂には、 C_{10} アルキル基が置換していてもよいノボラック樹脂のグリシジルエーテルが含まれる。

【0117】アミン系エポキシ樹脂を構成する芳香族アミン成分には、単環式芳香族アミン（アニリン、トルイジンなど）、単環式芳香族ジアミン（ジアミノベンゼン、キシリレンジアミンなど）、単環式芳香族アミノアルコール（アミノヒドロキシベンゼンなど）、多環式芳香族性ジアミン（ジアミノジフェニルメタンなど）、多環式芳香族性アミンなどが挙げられる。

【0118】芳香族エポキシ樹脂の数平均分子量は、例えば、 $200 \sim 5 \times 10^4$ 、好ましくは $300 \sim 1 \times 10^4$ 、さらに好ましくは $400 \sim 6,000$ 程度である。また、フェノキシ樹脂の数平均分子量は、例えば、 $500 \sim 5 \times 10^4$ 、好ましくは $1,000 \sim 4 \times 10^4$ 程度である。

【0119】芳香族エポキシ樹脂は、アミン系硬化剤

(例えば、エチレンジアミンなどの脂肪族アミン、メタフェニレンジアミン、キシリレンジアミンなどの芳香族アミンなど)、ポリアミノアミド系硬化剤、酸および酸無水物系硬化剤などの硬化剤により硬化して用いてもよい。

【0120】これらの樹脂成分は単独で又は二種以上組み合わせ使用できる。

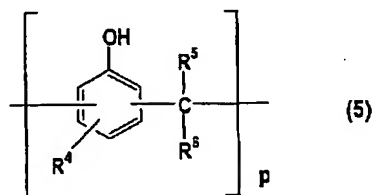
【0121】(ヒドロキシル基及び／又はアミノ基含有芳香族環を有する樹脂) ヒドロキシル基及び／又はアミノ基を有する芳香族環を有する樹脂としては、前記芳香族環を主鎖又は側鎖に有する樹脂が挙げられる。これらの樹脂のうち、芳香族環を主鎖に有する樹脂としては、例えば、ノボラック樹脂、アラルキル樹脂が例示でき、芳香族環を側鎖に有する樹脂としては、芳香族ビニル樹脂が例示できる。

【0122】(1) ノボラック樹脂

ノボラック樹脂は、下記式(5)で表される繰り返し単位を有している。

【0123】

【化8】



【0124】(式中、 $R^1 \sim R^4$ は、同一又は異なって、水素原子、アルキル基又はアリール基を示し、 p は1以上の整数を示す)。

【0125】アルキル基としては、メチル、エチル、ブチル、 t -ブチル、ヘキシル、オクチル、ノニル、ドデシル等の $C_{1 \sim 12}$ アルキル基、好ましくは $C_{1 \sim 12}$ アルキル基、さらに好ましくは $C_{1 \sim 6}$ アルキル基が挙げられる。アリール基としては、フェニル、ナフチルなどの $C_{6 \sim 10}$ アリール基、置換アリール基(メチルフェニル基、エチルフェニル基等の $C_{6 \sim 10}$ アルキル置換アリール基、ヒドロキシフェニル基など)が挙げられる。

【0126】ノボラック樹脂(特に、ランダムノボラック樹脂)は、一般に、フェノール類と、アルデヒド類との反応により得られる。フェノール類としては、例えば、フェノール、 p -又は m -クレゾール、3、5-キシレノール、アルキルフェノール(例えば、 t -ブチルフェノール、 p -オクチルフェノール、ノニルフェノールなどの $C_{1 \sim 12}$ アルキルフェノール)、アリールフェノール(例えば、フェニルフェノール、ベンジルフェノール、クミルフェノール)などが挙げられる。これらのフェノール類は、1種で又は2種以上組み合わせ使用してもよい。

【0127】アルデヒド類としては、例えば、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、プロピオンアルデヒドな

どの脂肪族アルデヒド、フェニルアセトアルデヒドなどの芳香族アルデヒドなどが挙げられる。好ましいアルデヒド類としては、ホルムアルデヒドなどが挙げられる。また、トリオキサン、パラホルムアルデヒドなどのホルムアルデヒドの縮合体も使用できる。フェノール類とアルデヒド類との割合は、前者/後者=1/0.5~1/1(モル比)程度である。

【0128】フェノール類とアルデヒド類との縮合反応は、通常、酸触媒の存在下で行われる。酸触媒としては、例えば、無機触媒(例えば、塩酸、硫酸、リン酸など)、有機触媒(p -トルエンスルホン酸、シュウ酸など)などが挙げられる。

【0129】特に、1~2核体が低減されたフェノールノボラック樹脂が好ましく用いられる。このようなフェノールノボラック樹脂としては、例えば、商品名「スミライトレジンPR-53647」、「スミライトレジンPR-NMD-100シリーズ」、「スミライトレジンPR-NMD-200シリーズ」として住友デュレズ(株)から入手できる。

【0130】また、ノボラック樹脂として、オルソ/パラ比が1以上のハイオルソノボラック樹脂を使用してもよい。

【0131】特に、ノボラック樹脂としては、オルソ/パラ比が、1以上、例えば、1~20(特に1~15)程度であるノボラック樹脂、すなわち、いわゆるハイオルソノボラック樹脂が好ましく用いられる。このようなハイオルソノボラック樹脂としては、例えば、商品名「スミライトレジンHPNシリーズ」として住友デュレズ(株)から入手できる。

【0132】これらのノボラック樹脂の製造方法としては、特開2001-172348号公報、特開2000-273133号公報、特開2000-273132号公報、特開2000-226423号公報、特開平10-204139号公報、特開平10-195158号公報等を参照できる。

【0133】なお、前述のフェノール類と、ジオキシベンゼン類、ナフトール類、ビスフェノール類(例えば、前記Z¹及びZ²の項で例示のビスフェノール類)、アルキルベンゼン類(例えば、トルエン、エチルベンゼン、キシレン、メシチレンなど)、アニリン類、フルフラール類、尿素類やトリアジン類(例えば、尿素、シアヌル酸、イソシアヌル酸、メラミン、グアナミン、アセトグアナミン、ベンゾグアナミンなど)、テルペン類、カシユーナット類、ロジン類などの共縮合成分との共縮合体も使用できる。特に、トリアジン類で変性されたアミノトリアジンノボラックは好ましい共縮合体である。このようなアミノトリアジンノボラックはフェノール類、トリアジン類、及びホルムアルデヒド類を、塩基性触媒(アンモニア、トリエチルアミン、トリエタノールアミンなど)及び／又は酸性触媒(シュウ酸など)の存在下又は

非存在下で共縮合する方法【例えば、D I C Technical Review No. 3、p47 (1997)、特開平8-253557号公報、特開平10-279657号公報など】により得られる。アミノトリアジンノボラックは、商品名「フェノライト」として大日本インキ化学工業(株)から入手できる。

【0134】また、ノボラック樹脂(ランダムノボラック樹脂及びハイオルソノボラック樹脂)のフェノール性水酸基の一部又は全部が、リン化合物(例えば、リン酸、亜リン酸、有機ホスホン酸、有機ホスフィン酸などのリン酸類、及びこれらの無水物、ハロゲン化物、塩、又はエステル(特に、脂肪族エステル)など)、及びホウ素化合物(例えば、ホウ酸、有機ボロン酸、有機ボリン酸などのホウ酸類、及びこれらの無水物、ハロゲン化物、塩、又はエステルなど)から選択された少なくとも1種を用いて変性された変性ノボラック樹脂(例えば、リン酸変性ノボラック樹脂、ホウ酸変性ノボラック樹脂など)も使用できる。ノボラック樹脂の水酸基は、通常、リン酸エステル又はホウ酸エステルとして変性されている。

【0135】さらに、ノボラック樹脂(ランダムノボラック樹脂及びハイオルソノボラック樹脂)のフェノール性水酸基の水素原子の一部又は全部が、金属イオン、シリル基もしくは有機基(アルキル基、アルカノイル基、ベンゾイル基など)で変性(又は置換)された変性ノボラック樹脂も使用できる。

【0136】好ましいノボラック樹脂としては、フェノールホルムアルデヒドノボラック樹脂、アルキルフェノールホルムアルデヒド樹脂(例えば、*t*-ブチルフェノールホルムアルデヒドノボラック樹脂、*p*-オクチルフェノールホルムアルデヒド樹脂)、およびこれらの共縮合体(アミノトリアジンノボラック樹脂)、ならびにこれらの混合物が挙げられる。

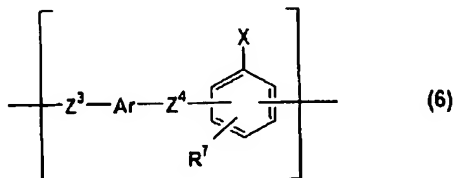
【0137】ノボラック樹脂(ランダムノボラック樹脂及びハイオルソノボラック樹脂)の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、 $300 \sim 5 \times 10^4$ 、好ましくは $300 \sim 1 \times 10^4$ 程度の範囲から選択できる。

【0138】(2) アラルキル樹脂

アラルキル樹脂は、下記式(6)で表される構造単位を有している。

【0139】

【化9】



【0140】(式中、Arは芳香族基を示し、Z³及びZ⁴は同一又は異なってアルキレン基を示し、R¹は水素

原子又はアルキル基を示す。Xはヒドロキシル基、アミノ基、又はN-置換アミノ基を示す)。

【0141】Arで示される芳香族基としては、炭素数6~20の芳香族基、例えば、フェニレン基(ortho-フェニレン基、*m*-フェニレン基、*p*-フェニレン基など)、ナフチレン基など、好ましくはフェニレン基(特に、*p*-フェニレン基)を挙げることができる。

【0142】Z³及びZ⁴で示されるアルキレン基としては、メチレン、エチレン、プロピレン、テトラメチレン、ヘキサメチレンなどのC₁₋₆アルキレン基、好ましくはC₁₋₄アルキレン基(特にC₁₋₂アルキレン基)が挙げられる。R¹で示されるアルキル基としては、前記R¹~R⁴の項で例示したC₁₋₁₀アルキル基(特にC₁₋₄アルキル基)が挙げられる。

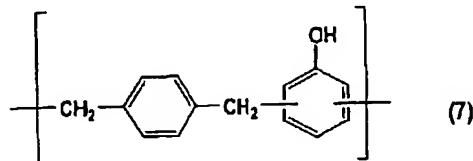
【0143】Xで示されるN-置換アミノ基には、モノ又はジC₁₋₄アルキルアミノ基、例えば、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基が含まれる。

【0144】アラルキル樹脂としては、Xがヒドロキシル基であるフェノールアラルキル樹脂を用いる場合が多い。好ましいフェノールアラルキル樹脂には、Z³及びZ⁴がメチレン基、Arがフェニレン基、R¹が水素原子であり、下記式(7)で表される

-キシレン置換フェノールを繰り返し単位として有する樹脂が含まれる。

【0145】

【化10】



【0146】アラルキル樹脂は、一般に、下記式(8)で表される化合物とフェノール類又はアニリン類との反応により得ることができる。フェノール類を用いるとフェノールアラルキル樹脂が、アニリン類を用いるとアニリンアラルキル樹脂を得ることができる。

【0147】Y-Z⁵-Ar-Z⁶-Y (8)

(式中、Yはアルコキシ基、アシルオキシ基、ヒドロキシル基又はハロゲン原子を示す。Ar、Z⁵及びZ⁶は前記に同じ)。

【0148】式(8)において、Yで示されるアルコキシ基には、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシなどのC₁₋₄アルコキシ基が含まれる。アシルオキシ基にはアセトキシ基などの炭素数が2~5程度のアシルオキシ基が含まれる。また、ハロゲン原子には、塩素、臭素、ヨウ素などが含まれる。

【0149】前記式(8)で表される化合物としては、例えば、キシリレングリコールC₁₋₄アルキルエーテル(*p*-キシリレングリコールジメチルエーテル、*p*-キシリレングリコールジエチルエーテルなど)などのアラ

ルキルエーテル類、p-キシリレン- α 、 α' -ジアセテートなどのアシルオキシアルキル類、p-キシリレン- α 、 α' -ジオールなどのアルキルジオール類、p-キシリレン- α 、 α' -ジクロライド、p-キシリレン- α 、 α' -ジプロマイドなどのアルキルハライド類が挙げられる。

【0150】フェノール類としては、例えば、前記ノボラック樹脂の項で例示のフェノール又はアルキルフェノールが挙げられる。これらフェノール類は、1種で又は2種以上組み合わせて使用してもよい。

【0151】アニリン類としては、例えば、アニリン、アルキルアニリン（例えば、トルイジン、キシリジン、オクチルアニリン、ノニルアニリンなどの C_{1-10} アルキルアニリン）、及びN-アルキルアニリン（例えば、N、N-ジメチルアニリン、N、N-ジエチルアニリンなどのN- C_{1-10} アルキルアニリン）が挙げられる。これらアニリン類は、1種で又は2種以上組み合わせて使用してもよい。

【0152】前記式(8)で表される化合物と、フェノール類又はアニリン類との割合は、例えば、前者/後者=1/1~1/3（モル比）程度、好ましくは1/1~1/2.5（モル比）程度である。

【0153】このようにして得られたアルキル樹脂の軟化点は、例えば、40~160℃程度、好ましくは50~150℃程度、さらに好ましくは55~140℃程度である。尚、他のアルキル樹脂として、特開2000-351822号公報記載のアルキル樹脂も使用できる。

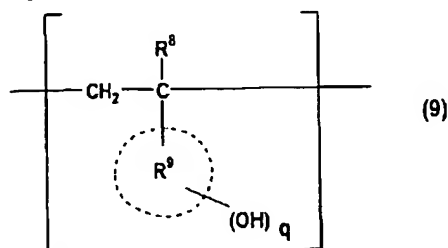
【0154】また、アルキル樹脂は必要に応じて硬化又は変性してもよい。硬化又は変性は、通常、ポリアミン（ヘキサメチレンテトラミンなど）によるメチレン架橋、エポキシ化合物（エピクロルヒドリンなど）によるエポキシ変性などの慣用の方法により行うことができる。

【0155】(3) 芳香族ビニル樹脂

芳香族ビニル樹脂としては、例えば、下記式(9)で表される構造単位を有する樹脂が使用できる。

【0156】

【化11】



【0157】(式中、 R^8 は水素原子又は C_{1-10} アルキル基、 R^9 は芳香族環を示し、 q は1~3の整数である)。

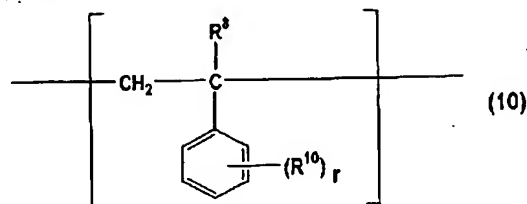
【0158】式(9)において、好ましい C_{1-10} アルキル基としては、メチル基が挙げられる。また、芳香族環としては、例えば、ベンゼン、ナフタレン環などの C_{6-10} 芳香族環が挙げられる。なお、芳香族環は、置換基（例えば、ヒドロキシル基；前記 $R^1 \sim R^6$ の項で例示のアルキル基；前記Yの項で例示のアルコキシ基など）を有していてもよい。

【0159】式(9)において、ヒドロキシル基の水素原子は、金属イオン、シリル基もしくはアルキル基、アルカノイル基、ベンゾイル基などの有機基（保護基）で保護されていてもよい。

【0160】このような誘導体から得られる樹脂は、例えば、下記式(10)に示される構造単位を有する。

【0161】

【化12】



【0162】[式中、 R^8 は前記に同じ。 R^{10} は-OH、-OSi(R^{11})₃及び-OM（Mは金属カチオン、OR¹¹及びOCOR¹¹であり、 R^{11} は1~5個の炭素原子を有するアルキル基又はアリール基である）からなる群より選ばれる基である。また、 r は1~3の整数である]。

【0163】前記式において、Mは一価のアルカリ金属カチオン（ナトリウム、リチウム、カリウムなど）、又は二価のアルカリ土類金属カチオン（マグネシウム、カルシウムなど）もしくは遷移金属カチオンのいずれかであってもよい。

【0164】前記式の置換基 R^{10} は、オルト位、メタ位又はパラ位のいずれか一つに位置していればよい。さらに、置換基 R^{10} に加えて、ペンダント芳香族環は C_{1-10} のアルキル基で置換されていてもよい。

【0165】芳香族ビニル系樹脂には、前記構造単位(9)に対応するヒドロキシル基を有する芳香族ビニルモノマーの単独又は共重合体、または他の共重合性モノマーとの共重合体などが含まれる。

【0166】芳香族ビニルモノマーとしては、例えば、ビニルフェノール、ジヒドロキシスチレン、ビニルナフトールなどのヒドロキシル基含有芳香族ビニルモノマーなどが含まれる。これらの芳香族ビニルモノマーは単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0167】他の共重合性モノマーとしては、例えば、(メタ)アクリル系モノマー[(メタ)アクリル酸、(メタ)アクリル酸エステル（例えば、(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸エチル、(メタ)アクリル酸ブチル、(メタ)アクリル酸2-エチルヘキシル

などの(メタ)アクリル酸C₁₁₋₁₃アルキルエステル、
(メタ)アクリル酸2-ヒドロキシエチルなどのヒドロキシル基含有単量体、(メタ)アクリル酸グリシジルなど)、(メタ)アクリルアミド、(メタ)アクリロニトリルなど]、スチレン系モノマー(例えば、スチレン、ビニルトルエン、 α -メチルスチレン、クロロスチレン、ビニルナフタリン、ビニルシクロヘキサンなど)、重合性多価カルボン酸(フマル酸、マレイン酸など)、マレイミド系モノマー(マレイミド、N-アルキルマレイミド、N-フェニルマレイミドなど)、ジエン系モノマー(イソプレン、1,3-ブタジエン、1,4-ヘキサジエン、ジシクロペンタジエンなど)、ビニル系モノマー(例えば、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニルなどのビニルエステル類;メチルビニルケトン、メチルイソプロペニルケトンなどのビニルケトン類;ビニルイソブチルエーテル、ビニルメチルエーテルなどのビニルエーテル類;N-ビニルカルバゾール、N-ビニルピロリドン、N-ビニルイミダゾールなどの窒素含有ビニルモノマーなど)などが挙げられる。これらの共重合性モノマーは単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0168】ビニルモノマーと共重合性モノマーとの割合は、例えば、10/90~100/0(重量%)、好ましくは30/70~100/0(重量%)、さらに好ましくは50/50~100/0(重量%)程度である。

【0169】好ましい芳香族ビニル樹脂は、ビニルフェノール単独重合体(ポリヒドロキシスチレン)、特にp-ビニルフェノール単独重合体である。

【0170】芳香族ビニル樹脂の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、300~50×10⁴、好ましくは400~30×10⁴程度の範囲から選択できる。

【0171】これらの芳香族樹脂のうち、ポリフェニレンオキシド系樹脂、ポリカーボネー系樹脂、ポリアリレート系樹脂、ノボラック樹脂、アラルキル樹脂、芳香族ビニル樹脂、特にポリフェニレンオキシド系樹脂、ノボラック樹脂が好ましい。

【0172】(C2)窒素含有化合物

難燃助剤として用いられる窒素含有化合物としては、

(a)アミノ基を有する窒素含有環状化合物、(b)アミノ基を有する窒素含有環状化合物と酸素酸との塩、
(c)アミノ基を有する窒素含有環状化合物と有機リン酸との塩、(d)ポリリン酸アミド、(e)尿素化合物、(f)テトラゾール化合物等が挙げられる。

【0173】(a)アミノ基を有する窒素含有環状化合物

アミノ基を有する窒素含有環状化合物には、少なくとも1つのアミノ基と、少なくとも1つの窒素原子を環のヘテロ原子として有するヘテロ環状化合物が含まれ、ヘテロ環は、窒素以外にイオウ、酸素などの他のヘテロ原子を有していてもよい。このような窒素含有ヘテロ環に

は、イミダゾール、チアジアゾール、チアジアソリン、フラザン、トリアゾール、チアジアジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアジン、プリンなどの複数の窒素原子を環の構成原子として有する5又は6員不飽和窒素含有ヘテロ環などが含まれる。このような窒素含有環のうち、複数の窒素原子を環の構成原子として有する5又は6員不飽和窒素含有環が好ましく、特に、トリアゾール及びトリアジンが好ましい。

【0174】トリアゾール化合物としては、1,2,3-トリアゾール類(1H-1,2,3-トリアゾール類;2H-1,2,3-トリアゾール類など)、及び1,2,4-トリアゾール類(グアナゾールなどの1H-1,2,4-トリアゾール類;グアナジンなどの4H-1,2,4-トリアゾール類など)が例示でき、アミノ基はトリアゾール環の適当な部位(窒素原子及び炭素原子、特に炭素原子)に置換していてもよい。アミノ基の個数は、特に制限されず、1~3個、特に1~2個程度である。

【0175】トリアジン化合物としては、1,3,5-トリアジン類[メラミン、置換メラミン(2-メチルメラミンなどのアルキルメラミン、グアニルメラミンなど)、メラミン縮合物(メラム、メレム、メロンなど)、メラミンの共縮合樹脂(メラミン-ホルムアルデヒド樹脂、フェノール-メラミン樹脂、ベンゾグアナミン-メラミン樹脂、芳香族ポリアミン-メラミン樹脂など)などのメラミン又はその誘導体;アンメリン、アンメリドなどのシアヌール酸アミド類;グアナミン、メチルグアナミン、アセトグアナミン、ベンゾグアナミン、サクシノグアナミン、CTU-グアナミンなどのグアナミン又はその誘導体など]、アミノ基含有1,2,3-トリアジン類(5-位、4,5-位、4,5,6-位などにアミノ基が置換した1,2,3-トリアジン、4-アミノ-ベンゾ-1,2,3-トリアジンなど)、アミノ基含有1,2,4-トリアジン類(3-位、5-位、3,5-位などにアミノ基が置換した1,2,4-トリアジンなど)などの各種アミノトリアジン類が挙げられる。アミノ基は、トリアジン環の適当な部位(窒素原子及び炭素原子、特に炭素原子)に置換していてもよい。アミノ基の個数は特に制限されず、1~4個、特に1~3個(例えば、1~2個)程度である。

【0176】これらのうち、アミノ基含有トリアジン化合物、特にアミノ基含有1,3,5-トリアジン類が好ましい。

【0177】(b)アミノ基を有する窒素含有環状化合物と酸素酸との塩

アミノ基を有する窒素含有環状化合物としては、前記(a)と同様の窒素含有環状化合物が使用できる。

【0178】アミノ基を有する窒素含有環状化合物は、環を構成する窒素原子部位(イミノ基)で酸素酸と塩を形成してもよいが、通常、環に置換した少なくとも1つ

のアミノ基と酸素酸とで塩を形成するのが好ましい。複数のアミノ基を有する場合、全てのアミノ基が酸素酸と塩を形成していてもよい。また、複数の同種又は異種の窒素含有化合物（前記窒素含有環状化合物や他のアミノ基含有窒素含有化合物）が1つのポリ酸と塩を形成して、ポリ酸の複塩を形成してもよい。

【0179】（酸素酸）酸素酸には、硝酸、塩素酸（過塩素酸、塩素酸、亜塩素酸、次亜塩素酸など）、リン酸、硫酸、スルホン酸、ホウ酸、クロム酸、アンチモン酸、モリブデン酸、タングステン酸、スズ酸、ケイ酸などが含まれる。好ましい酸素酸には、リン酸（ポリリン酸）、硫酸、スルホン酸、ホウ酸が含まれる。

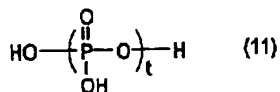
【0180】（1）アミノ基を有する窒素含有環状化合物のリン酸塩

リン酸には、ペルオクソリン酸、オルトリン酸、メタリン酸、亜リン酸（ホスホン酸）、次亜リン酸（ホスフィン酸）などの非縮合リン酸；ポリメタリン酸（ HPO_s ）（式中、sは、2以上の整数を示す）、次リン酸、無水リン酸（五酸化二リン）などの縮合リン酸（ポリリン酸）などが含まれる。また、前記ポリリン酸には下記式

（11）で表される縮合リン酸類も含まれる。

【0181】

【化13】



【0182】（式中、tは2以上の整数を示す）。

【0183】前記式において、tは、好ましくは2～200の整数、さらに好ましくは3～100の整数である。

【0184】また、前記ポリリン酸には、ピロリン酸、三リン酸、四リン酸なども含まれる。

【0185】複数の塩形成可能な部位を有するリン酸は、少なくとも一部の部位がアミンや尿素などの他のアミノ基含有化合物と部分塩（ポリリン酸アンモニウム、ポリリン酸尿素などの縮合酸の部分塩；オルトリン酸尿素などの非縮合酸の部分塩など）を形成してもよい。

【0186】アミノ基を有する窒素含有環状化合物のリン酸塩としては、アミノ基含有トリアジン化合物のリン酸塩、例えば、非縮合リン酸塩（オルトリン酸メラミン、ホスホン酸メラミンなどの非縮合リン酸のメラミン塩；前記メラミン塩に対応するメレム塩、メラム塩、メロン塩、グアナミン塩など）、ポリリン酸塩【ピロリン酸メラミン塩（ピロリン酸メラミン、ピロリン酸ジメラミン）、これらのピロリン酸メラミン塩に対応する三リン酸塩、四リン酸塩などのポリリン酸メラミン類；前記ポリリン酸メラミン塩に対応するメレム塩、メラム塩、メロン塩、グアナミン塩など】などが例示できる。また、ポリリン酸塩は、硫酸に由来する硫黄原子を含んでもよい。前記トリアジン塩に対応するトリアゾール

塩なども使用できる。

【0187】ポリリン酸塩には、ポリリン酸メラミン・メラム・メレム複塩、メタリン酸メラミン・メラム・メレム複塩や、前記イオウ原子を含むポリ酸（リン原子の他に、イオウ原子、酸素原子などを含むポリ酸）のメラミン・メラム・メレム複塩なども含まれる。これらの複塩の詳細は特開平10-306081号公報、特開平10-306082号公報を参照できる。

【0188】（2）アミノ基を有する窒素含有化合物の硫酸塩

硫酸としては、ペルオクソー硫酸、硫酸、亜硫酸等の非縮合硫酸、ペルオクソ二硫酸やピロ硫酸等の縮合硫酸などが挙げられる。

【0189】アミノ基を有する窒素含有化合物の硫酸塩としては、アミノ基含有トリアジン化合物の硫酸塩、例えば、縮合硫酸塩【硫酸メラミン類（硫酸メラミン、硫酸ジメラミン、硫酸グアニルメラミンなど）、硫酸メラミンに対応する亜硫酸メラミンなどの非縮合硫酸メラミン類；前記非縮合硫酸メラミン塩に対応するメレム塩、メラム塩、メロン塩、グアナミン塩など】、縮合硫酸塩【ピロ硫酸メラミン類（ピロ硫酸メラミン、ピロ硫酸ジメラミンなど）、ピロ硫酸メラミン塩に対応するメレム塩、メラム塩、メロン塩、グアナミン塩など】などが例示できる。また、前記トリアジン塩に対応するトリアゾール塩も使用できる。

【0190】なお、硫酸メラミンは、例えば、特開平8-231517号公報に記載の方法などにより得ることができる。ピロ硫酸ジメラムは、例えば、A.C.S. Symposium Series No. 425 "Fire and Polymers"、第15章、211～238頁（American Chemical Society, Washington D.C., 1990）、特開平10-306082号公報に記載の方法などにより得ることができる。このような窒素含有環状化合物（トリアジン化合物）の硫酸塩としては、例えば、（株）三和ケミカルから「アピノン901」などとして入手可能である。

【0191】（3）アミノ基を有する窒素含有環状化合物のスルホン酸塩

スルホン酸としては、 C_{1-10} アルカンスルホン酸（例えば、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、エタンジスルホン酸など）、 C_{6-10} アリアルスルホン酸（例えば、ベンゼンスルホン酸、トルエンスルホン酸など）等の有機スルホン酸が挙げられる。

【0192】アミノ基を有する窒素含有環状化合物のスルホン酸塩としては、アミノ基含有トリアジン化合物（例えば、メラミン、メラム、メレム、メロン、グアニミン、アセトグアニミン、ベンゾグアニミンなど）のスルホン酸塩【スルホン酸メラミン類（メタンスルホン酸メラミン、メタンスルホン酸メラム、メタンスルホン酸メレム、メタンスルホン酸メラミン・メラム・メレム複塩、メタンスルホン酸グアニミンなど）】が例示でき

る。このような窒素含有環状化合物（トリアジン化合物）の有機スルホン酸塩としては、例えば、日産化学工業（株）から「メタンスルホン酸メラム MMS-200」などとして入手可能である。

【0193】（４）アミノ基を有する窒素含有環状化合物のホウ酸塩

ホウ酸としては、オルトホウ酸、メタホウ酸などの非縮合ホウ酸；四ホウ酸、無水ホウ酸などの縮合ホウ酸などが挙げられる。

【0194】アミノ基を有する窒素含有環状化合物のホウ酸塩としては、アミノ基含有トリアジン化合物のホウ酸塩、例えば、非縮合ホウ酸塩〔オルトホウ酸メラミン塩（オルトホウ酸モノ乃至トリメラミンなどのオルトホウ酸メラミン塩）、前記メラミン塩に対応するメレム塩、メラム塩、メロン塩、グアナミン塩などのオルトホウ酸塩；前記オルトホウ酸塩に対応するメタホウ酸塩〕、ポリホウ酸塩〔縮合ホウ酸メラミン塩（無水ホウ酸メラミン、四ホウ酸メラミンなど）、前記メラミン塩に対応するメレム塩、メラム塩、メロン塩、グアナミン塩〕などが例示できる。

【0195】このような窒素含有環状化合物（トリアジン化合物）のホウ酸塩としては、例えば、DMS社から「melapur」、Joseph Storey & Co LTD社から「STORFLAM MLB」、Budenheim Iberica Comercial社から「BUDIT 313」などとして入手可能である。

【0196】前記酸素酸塩は、単独で又は二種以上組み合わせ使用できる。

【0197】アミノ基を有する窒素含有環状化合物と酸素酸との割合は、特に制限されないが、例えば、前者／後者（モル比）＝ $1/20 \sim 20/1$ 、好ましくは $1/10 \sim 10/1$ （例えば $1/5 \sim 10/1$ ）、特に $1/2 \sim 8/1$ 程度である。窒素含有環状化合物が有するアミノ基と酸素酸の塩形成可能部位との当量比も特に制限されず、例えば、 $10/1 \sim 1/2$ 、好ましくは $5/1 \sim 1/1$ 、特に $4/1 \sim 1/1$ 程度である。

【0198】（c）アミノ基を有する窒素含有環状化合物と有機リン酸との塩

アミノ基を有する窒素含有環状化合物としては、前記（a）と同様のアミノ基を有する窒素含有環状化合物が例示できる。

【0199】有機リン酸としては、例えば、前記（b）の項で例示した非縮合リン酸〔リン酸（オルトリン酸など）、ホスホン酸など〕のエステル、及び有機基で置換されたホスホン酸又はホスフィン酸などが例示できる。有機リン酸は、アミノ基を有する窒素含有環状化合物と塩を形成可能な部位を少なくとも1つ有していればよい。

【0200】リン酸エステル（有機オルトリン酸）には、アルコール類（一価又は多価アルコール、一価又は多価のフェノール類）のリン酸モノ又はジエステルが含

まれる。前記アルコール類には、前記ポリアリレート系樹脂の項で例示した一価のアルコール（特に C_{1-10} 脂肪族モノオール）及び脂肪族ポリオールの他、グリセロール、ペンタエリスリトールなどの C_{1-10} 脂肪族ポリオール；ニトリロトリメタノールなどのヘテロ原子を有する C_{1-10} 脂肪族ポリオール；シクロペンタノール、シクロヘキサノールなどの C_{1-10} 脂環族モノオール（好ましくは C_{1-10} シクロアルカノール）；シクロヘキサンジオールなどの C_{1-10} 脂環族ジオール（好ましくは C_{1-10} シクロアルカンジオール）；フェノール、アルキルフェノール（例えば、*p*-又は*m*-クレゾール、3, 5-キシレノール、トリメチルフェノール、*t*-ブチルフェノール、*p*-オクチルフェノール、ノニルフェノールなどのモノ乃至トリ C_{1-10} アルキルフェノール）、アリールフェノール（例えば、フェニルフェノール、ベンジルフェノール、クミルフェノール）、ナフトール、ヒドロキシビフェニルなどの一価フェノール類；前記ポリアリレート系樹脂の項で例示した一価のアラルキルアルコール及び芳香族環ジオールなどが含まれる。

【0201】このようなリン酸エステルとしては、メチルホスフェート、ジブチルホスフェートなどのモノ又はジ C_{1-10} アルキルホスフェート；エチレングリコールモノホスフェート、ペンタエリスリトールビスホスフェートなどの C_{1-10} 脂肪族多価アルコールのモノ乃至テトラホスフェート；モノフェニルホスフェート、モノクレジルホスフェート、モノキシリルホスフェート、モノトリメチルフェニルホスフェート、ジフェニルホスフェート、ジクレジルホスフェート、ジキシリルホスフェート、ジトリメチルフェニルホスフェートなどの置換基（ C_{1-10} アルキル基など）を有していてもよい一価フェノール類のリン酸エステル（例えば、 C_{1-10} アルキル基を有していてもよいモノ又はジ C_{1-10} アリールホスフェート）；フェニレンビスホスフェートなどの置換基（ C_{1-10} アルキル基など）を有していてもよい多価フェノール類のモノ又はジホスフェート（例えば、 C_{1-10} アルキル基を有していてもよい C_{1-10} アリーレンモノ又はジホスフェート）など、アルキル-アリールリン酸エステル〔メチルフェニルホスフェートなどの C_{1-10} アルキル C_{1-10} アリールホスフェート（好ましくは C_{1-10} アルキル C_{1-10} アリールホスフェート）など〕などが含まれる。

【0202】有機ホスホン酸には、前記リン酸エステルに対応するホスホン酸モノエステル、ホスホン酸のリン原子に直接結合した水素原子が有機基（脂肪族炭化水素基、脂環族炭化水素基、芳香族炭化水素基などの有機基）で置換された有機ホスホン酸、前記アルコール類の有機ホスホン酸モノエステルなどが含まれる。

【0203】前記有機ホスホン酸には、脂肪族ホスホン酸〔メチルホスホン酸、エチルホスホン酸、プロピルホスホン酸、ブチルホスホン酸などのアルキルホスホン

酸；1-ヒドロキシエチリデン-1-ホスホン酸、1-ヒドロキシエチリデン-1, 1-ジホスホン酸などの脂肪族ポリオールモノ又はジホスホン酸エステル；ホスホノ酢酸、3-ホスホノプロピオン酸などのホスホノC₁₋₃, 脂肪族カルボン酸又はそのカルボン酸エステル（ホスホノ酢酸エチル、3-ホスホノプロピオン酸エチルなどのホスホノカルボン酸のカルボン酸エステル類など）などのホスホノカルボン酸類などの置換基（ヒドロキシル基、カルボキシル基、エステル基など）を有していてもよいC₁₋₁₀, アルキル基で置換されたホスホン酸（好ましくはC₁₋₁₀, アルキル置換ホスホン酸）；エチレンビスホスホン酸などのC₁₋₁₀, アルキレンジホスホン酸；ニトリロトリス（メチレンホスホン酸）などのヘテロ原子を有する脂肪族多価基で置換されたホスホン酸など、芳香族ホスホン酸〔フェニルホスホン酸、トリルホスホン酸などのC₁₋₁₀, アリールホスホン酸；ホスホノ安息香酸などのホスホノC₁₋₁₀, 芳香族カルボン酸又はそのカルボン酸エステル（ホスホノ安息香酸エチルなどのホスホノ芳香族カルボン酸のカルボン酸エステル類など）などのホスホノカルボン酸；フェニレンビスホスホン酸などの置換基（C₁₋₁₀, アルキル基など）を有していてもよい芳香族多価基で置換されたホスホン酸など〕などが含まれる。また、前記有機ホスホン酸はポリマーと結合したホスホン酸（ポリビニルホスホン酸など）であってもよい。

【0204】有機ホスホン酸モノエステルには、前記有機ホスホン酸と前記リン酸エステルの項で例示のアルコール類とのモノエステル、例えば、メチルホスホン酸モノメチルエステルなどのC₁₋₁₀, アルキルホスホン酸モノC₁₋₁₀, アルキルエステル；ホスホノカルボン酸のジエステル（エトキシカルボニルメチルホスホン酸モノエチル、エトキシカルボニルエチルホスホン酸モノエチルなどのC₁₋₁₀, アルコキシカルボニルC₁₋₁₀, アルキルホスホン酸モノC₁₋₁₀, アルキルエステルなど）；メチルホスホン酸モノフェニルエステルなどのC₁₋₁₀, アルキルホスホン酸モノC₁₋₁₀, アリールエステル；フェニルホスホン酸モノメチルエステルなどのC₁₋₁₀, アリールホスホン酸C₁₋₁₀, アルキルエステル；フェニルホスホン酸モノフェニルエステルなどのC₁₋₁₀, アリールホスホン酸モノC₁₋₁₀, アリールエステルなどが含まれる。なお、前記ホスホン酸エステルは、環状ホスホン酸エステル（9, 10-ジヒドロ-10-ヒドロキシー-10-オキソ-9-オキサ-10-ホスファフェナントレンなど）であってもよい。

【0205】有機ホスフィン酸には、ホスフィン酸のリン原子に有機基（脂肪族炭化水素基、脂環族炭化水素基、芳香族炭化水素基などの炭化水素基）が結合した有機ホスフィン酸が含まれる。このような有機ホスフィン酸としては、前記置換ホスホン酸に対応する置換ホスフィン酸、例えば、メチルエチルホスフィン酸、ジエチル

ホスフィン酸などのモノ又はジC₁₋₁₀, アルキルホスフィン酸；メチルフェニルホスフィン酸などのC₁₋₁₀, アルキルC₁₋₁₀, アリールホスフィン酸；フェニルホスフィン酸などのC₁₋₁₀, アリールホスフィン酸；ホスフィニコカルボン酸〔ホスフィニコジ酢酸などのホスフィニコジC₁₋₁₀, 脂肪族カルボン酸；3-（メチルホスフィニコ）プロピオン酸などのC₁₋₁₀, アルキルホスフィニコモノC₁₋₁₀, 脂肪族カルボン酸、3-（フェニルホスフィニコ）プロピオン酸などのC₁₋₁₀, アリールホスフィニコモノC₁₋₁₀, 脂肪族カルボン酸、これらのホスフィニコカルボン酸のカルボン酸エステルなど；ホスフィニコモノ又はジC₁₋₁₀, アリールカルボン酸又はそのカルボン酸エステル〕；ヒドロキシホスフィンオキシド（1-ヒドロキシジヒドロホスホニルオキシド、1-ヒドロキシホスホランオキシドなど）などが挙げられる。

【0206】前記有機リン酸塩は、塩形成可能な部位の一部又は全部でアミノ基を有する窒素含有環状化合物と塩を形成でき、いずれの塩も使用できる。このような有機リン酸塩としては、アミノ基含有トリアジン化合物の塩、例えば、有機リン酸エステルのメラミン塩（ペンタエリスリトールビスホスフェート・メラミン、ペンタエリスリトールビスホスフェート・ジメラミンなど）、C₁₋₁₀, アルキル置換ホスホン酸のメラミン塩、C₁₋₁₀, 脂肪族ジオールのモノ又はジホスホン酸エステルのメラミン塩（1-ヒドロキシエチリデン-1, 1-ジホスホン酸・ジメラミン、1-ヒドロキシエチリデン-1, 1-ジホスホン酸・テトラメラミンなど）、ヘテロ原子を有する脂肪族多価基で置換されたホスホン酸のメラミン塩〔ニトリロトリス（メチレンホスホン酸）・テトラメラミン塩、ニトリロトリス（メチレンホスホン酸）・ヘキサメラミン塩など〕、及びC₁₋₁₀, アリールホスホン酸・メラミン（フェニルホスホン酸・メラミン、フェニルホスホン酸・ジメラミンなど）、ホスフィニコカルボン酸・メラミン塩〔3-（フェニルホスフィニコ）プロピオン酸・メラミン、3-（フェニルホスフィニコ）プロピオン酸・ジメラミンなどのアリールホスフィニコカルボン酸・メラミン塩〕；前記メラミン塩に対応するメレム塩、メラム塩、メロン塩、グアナミン塩；並びにペンタエリスリトールビスホスフェート・メラミン・メレムなどの前記メラミン塩に対応する複塩などが挙げられる。また、前記トリアジン化合物塩に対応するトリアゾール塩も使用できる。このような有機リン酸塩は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0207】このようなアミノ基を有する窒素含有化合物（特に、アミノ基含有トリアジン化合物）の有機リン酸塩の製造方法は、特に制限されないが、例えば、前記窒素含有化合物と有機リン酸とを含む溶液又は分散液（水-アセトン混合系、水-アルコール混合系などの水溶液又は懸濁液など）を、適当な温度（例えば50～100℃程度）で攪拌、混合し、生成する沈殿物を分離、乾燥

する方法などにより製造できる。

【0208】(d) ポリリン酸アミド

ポリリン酸アミドとしては、前記酸素酸の項で例示したリン酸類と、 $-N=C=N-$ 又は $-N=C(-N<)_2$ で表されるユニットを有する化合物（シアナミド誘導体など）との縮合物であり、アミド態の窒素を含有する高分子化合物である。このようなポリリン酸アミドは、通常、前記リン酸と前記シアナミド誘導体とを、尿素及びリン酸尿素から選択された少なくとも一種（結合剤）の存在下で加熱（焼成など）することにより得られる。

【0209】前記リン酸類としては、非縮合リン酸（オルトリン酸、メタリン酸など）、ポリリン酸、リン酸の部分エステル（ポリリン酸アンモニウム、リン酸尿素など）などが好ましく使用できる。リン酸類は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0210】前記シアナミド誘導体としては、アミノ基含有トリアジン類（メラミン、メラム、メレム、メロン、グアナミン、アセトグアナミン、ベンゾグアナミンなどのアミノ基含有1, 3, 5-トリアジン類、3-アミノ-1, 2, 4-トリアジンなどのアミノ基含有1, 2, 4-トリアジン類など）、アミノ基含有トリアゾール類（2, 5-ジアミノ-1, 3, 4-トリアゾールなどのアミノ基含有1, 3, 4-トリアゾール類など）などの環状シアナミド誘導体；グアニジン類（グアニジン、グアニジン誘導体（ジシアンジアミド、グアニル尿素など）など）などの非環状シアナミド誘導体などが挙げられる。好ましいシアナミド誘導体は、アミノ基含有1, 3, 5-トリアジン類、グアニジン又はその誘導体、特にメラミンなどである。このようなシアナミド誘導体は、1種で又は2種以上組み合わせて使用できる。

【0211】ポリリン酸アミドは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。ポリリン酸アミドについては、例えば、特開平7-138463号公報を参照できる。このようなポリリン酸アミドは、特公昭53-2170号公報、特公昭53-15478号公報、特公昭55-49004号公報、特開昭61-126091号公報、特開平10-81691号公報、米国特許第4043987号明細書などに記載の方法などにより製造できる。ポリリン酸アミドは、「スミセーフPM」【住友化学工業（株）製】、「タイエンS」【太平化学産業（株）製】、「アピノンMPP」【（株）三和ケミカル製】、「Melapur」【DSM社製】、「Exolit」【クラリアント社製】、「AMGARD」【Albright & Wilson社製】として市販されている。

【0212】(e) 尿素化合物

尿素化合物には、非環状尿素化合物及び環状尿素化合物が含まれる。

【0213】（非環状尿素化合物）非環状尿素化合物には、尿素、アルキル基などの置換基が置換したN-置換

尿素【例えば、N-メチル体、N-エチル体などのN-C₁₋₄-アルキル体、アルキレンジウレア（例えば、メチレンジウレアなどのC₁₋₄-アルキレンジウレアなど）など】、非環状ウレイド化合物【オキサリル酸などのC₁₋₄-ジカルボン酸のウレイド酸、ウレイド酢酸などのウレイド基含有C₁₋₄-モノカルボン酸、ウレイドコハク酸などのカルバミド基含有C₁₋₄-ジカルボン酸、又はそれらの誘導体（アミド、エステルなど）などのモノウレイド；アラントイン酸などのC₁₋₄-ジカルボン酸のジウレイドなど】、非環状の尿素縮合体【尿素の二量体（例えば、ピウレット、ピウレアなど）、尿素の多量体、尿素とアルデヒド化合物との縮合体など】などが含まれる。

【0214】（環状尿素化合物）環状尿素化合物は、少なくとも1つの尿素ユニット-NHCONH-を環の構成ユニットとして有する限り、特に制限されず、単環化合物、芳香族炭化水素環との縮合環、架橋環などのいずれであってもよい。このような環状尿素化合物には、環状モノウレイド、環状ジウレイド等が挙げられる。これらの環状尿素化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0215】環状モノウレイドとしては、例えば、アルキレン尿素【メチレン尿素、エチレン尿素、クロトニリデン尿素（CDU）などのC₁₋₁₀-アルキレン尿素（好ましくはC₁₋₄-アルキレン尿素）など】、アルケニレン尿素（ビニレン尿素、シトシン等のC₁₋₁₀-アルケニレン尿素など）、アルキニレン尿素【C₁₋₁₀-アルキニレン尿素（好ましくはC₁₋₄-アルキニレン尿素）など】、アリーレン尿素（イメサチンなど）、ジカルボン酸のウレイド（パラバン酸、ジメチルパラバン酸、バルビツル酸、5, 5-ジエチルバルビツル酸、ジリツル酸、ジアルル酸、アロキサン、アロキサン酸、イソシアヌール酸、ウラムル等）、β-アルデヒド酸のウレイド【ウラシル、5-メチルウラシル（チミン）、ジヒドロウラシル、ウラゾール、ベンゾイレン尿素等】、α-オキシ酸のウレイド【ヒダントイン、5, 5-ジメチルヒダントイン、1, 1-メチレンビス（5, 5-ジメチルヒダントイン）、アラントイン等のヒダントイン類など】、又はその誘導体などが例示できる。

【0216】環状ジウレイドとしては、例えば、尿酸、3-メチル尿酸、プソイド尿酸、アセチレン尿素（グリコールウリル）、α-オキシ酸のジウレイド【1, 1-メチレンビス（5, 5-ジメチルヒダントイン）、アラントインなど】、p-ウラジンなどのジウレア、ジカルボン酸のジウレイド（アロキサンチン、プルプル酸等）、又はその誘導体などが例示できる。

【0217】これらの環状尿素化合物のうち、2つの尿素ユニットを環の構成ユニットとして有する環状ジウレイド、特にアセチレン尿素、尿酸、それらの誘導体が好ましい。

【0218】(f) テトラゾール化合物

10

20

30

40

50

テトラゾール化合物には、モノテトラゾール及びテトラゾールのアミン塩又は金属塩が含まれる。例えば、5-フェニルテトラゾール、5, 5'-ビテトラゾールのアミン塩（例えば、ニアンモニウム塩、ニグアニジン塩、ピペラジン塩、メラミン塩、グアニミン塩、キシリレンジアミン塩など）、5, 5'-ビテトラゾールの金属塩（例えば、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩、亜鉛塩、アルミニウム塩など）などが挙げられる。

【0219】これらのテトラゾール化合物としては、特開平5-51476号公報、特開平6-166678号公報、特開2001-294497号公報などを参照できる。

【0220】これらの窒素含有化合物のうち、トリアジン骨格を有するアミノ基含有化合物と、硫酸、（ポリ）リン酸、スルホン酸、有機ホスホン酸及び有機ホスフィン酸から選択された成分との反応生成物（塩）（例えば、ポリリン酸メラミン塩、ポリリン酸メラミン・メラム・メレム複塩、ポリメタリン酸メラミン、硫酸メラミン、ピロ硫酸メラム、メタンスルホン酸メラム、有機スルホン酸メラム、有機ホスホン酸メラミン、有機ホスフィン酸メラミン等）、（ポリ）リン酸とシアナミド類又は誘導体との反応生成物（塩）（例えば、ポリリン酸アミド等）、又は環状ジウレイド（例えば、尿酸、アセチレン尿素等）、ビテトラゾール（例えば、5, 5'-ビテトラゾールのニアンモニウム塩、ニアミノグアニジン塩、ピペラジン塩、メラミン塩、アルカリ土類金属塩、亜鉛塩、アルミニウム塩など）等が好ましい。

【0221】これらの窒素含有化合物（C2）は、エポキシ系化合物、カップリング剤（シラン系化合物、チタネート系化合物、アルミニウム系化合物など）、クロム系化合物などの表面改質剤により処理してもよい。また、窒素含有化合物（C2）は、金属、ガラス、トリアジン誘導体のシアヌール酸塩、熱硬化性樹脂（例えば、フェノール樹脂、ユリア樹脂、メラミン樹脂、アニリン樹脂、フラン樹脂、キシレン樹脂又はこれらの共縮合樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、アルキド樹脂、ビニルエステル樹脂、ジアリルフタレート樹脂、エポキシ樹脂、ポリウレタン樹脂、ケイ素樹脂、ポリイミドなど）、熱可塑性樹脂などで被覆処理してもよい。これらの処理のうち、通常、熱硬化性樹脂（例えば、フェノール樹脂やエポキシ樹脂など）で被覆処理する。例えば、窒素含有化合物（C2）の被覆処理方法として、特開昭52-125489号公報、特開昭62-21704号公報、特開昭63-110254号公報、特開平8-53569号公報、特開平8-53574号公報、特開2000-169120号公報、特開2001-131293号公報などを参照することができる。窒素含有化合物（C2）と被覆成分との割合は、特に制限されないが、例えば、被覆成分が被覆難燃剤の0.1~20重量%、好ま

しくは0.1~10重量%（例えば、0.1~8重量%）程度である。

【0222】（C3）無機金属系化合物

無機金属系化合物には、無機酸の金属塩、金属酸化物、金属水酸化物、金属硫化物等が含まれる。

【0223】（1）無機酸の金属塩

塩を構成する無機酸としては、リン酸、ホウ酸、スズ酸等の各種無機酸が使用できる。

【0224】無機酸と塩を形成する金属には、アルカリ金属（カリウム、ナトリウムなど）；アルカリ土類金属（マグネシウム、カルシウム、バリウムなど）；遷移金属（スカンジウムなどの第3A族金属；チタンなどの第4A族金属；バナジウムなどの第5A族金属；クロム、モリブデンなどの第6A族金属；マンガンなどの第7A族金属；鉄、コバルト、ニッケル、パラジウムなどの第8族金属；及び銅、銀などの第1B族金属）、第2B族金属（亜鉛など）、第3B族金属（アルミニウムなど）、第4B族金属（スズ、鉛など）、第5B族金属（アンチモン、ビスマスなど）などが含まれる。これらの

金属は一種で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0225】（リン酸の金属塩）リン酸としては、非縮合リン酸〔オルトリン酸、メタリン酸、亜リン酸、次亜リン酸等〕、縮合リン酸〔次リン酸塩、ピロリン酸塩、ポリリン酸（三リン酸、四リン酸等）、ポリメタリン酸、無水リン酸塩類等〕が例示でき、特に非縮合リン酸が好ましい。金属は、多価金属、例えば、アルカリ土類金属、遷移金属、周期表2B~3B族金属、特に、アルカリ土類金属が好ましい。

【0226】リン酸の金属塩としては、前記リン酸と多価金属との塩の他、この多価金属リン酸塩に対応するリン酸水素塩が挙げられ、前記金属塩には、配位子（例えば、ヒドロキソ、ハロゲンなど）が配位していてもよい。

【0227】リン酸の金属塩としては、例えば、ピロリン酸塩（ $\text{Ca}_3(\text{P}_2\text{O}_7)_2$ など）、ポリメタリン酸塩〔 $\text{Ca}_3(\text{P}_3\text{O}_{10})_2$ など〕、無水リン酸塩類〔 $\text{Ca}_3(\text{P}_3\text{O}_{10})_2$ 、 $\text{Ca}_3(\text{P}_4\text{O}_{13})_2$ など〕の他、 $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2(\text{OH})$ 、 $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2(\text{F}, \text{Cl})$ などの縮合リン酸塩を使用して

もよいが、リン酸水素塩を用いるのが好ましい。

【0228】このようなリン酸水素塩としては、例えば、オルトリン酸水素マグネシウム（リン酸水素マグネシウム、リン酸二水素マグネシウムなど）、オルトリン酸水素カルシウム（リン酸二水素カルシウム、第二リン酸カルシウムなど）などのアルカリ土類金属リン酸水素塩；リン酸水素マンガン（リン酸水素マンガン(III)など）、リン酸水素鉄〔 $\text{Fe}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2$ など〕等の遷移金属リン酸水素塩；リン酸水素亜鉛、リン酸水素カドミウムなどの周期表第2B族金属のリン酸水素塩；リン酸水素アルミニウムなどの周期表第3B族金属のリン酸水素塩；リン酸水素スズなどの周期表第4B族金属のリン

酸水素塩などの非縮合リン酸水素塩などである。これらのうち、実質的に無水のリン酸水素金属塩、特にアルカリ土類金属リン酸水素塩〔リン酸二水素マグネシウム、リン酸二水素カルシウム、第二リン酸カルシウム (CaHPO_4) など〕が好ましい。

【0229】(ホウ酸の金属塩)ホウ酸としては、オルトホウ酸、メタホウ酸などの非縮合ホウ酸；ピロホウ酸、四ホウ酸、五ホウ酸及び八ホウ酸などの縮合ホウ酸、並びに塩基性ホウ酸などが好ましい。

【0230】金属としては、アルカリ金属などを用いてもよいが、アルカリ土類金属、遷移金属、周期表2B族金属の多価金属が好ましい。

【0231】ホウ酸金属塩は、通常、含水塩であり、例えば、非縮合ホウ酸塩〔オルトホウ酸カルシウム、メタホウ酸カルシウムなどのアルカリ土類金属非縮合ホウ酸塩；オルトホウ酸マンガン、メタホウ酸銅などの遷移金属非縮合ホウ酸塩；メタホウ酸亜鉛、メタホウ酸カドミウムなどの周期表第2B族金属の非縮合ホウ酸塩（特にメタホウ酸塩）など〕、縮合ホウ酸塩（四ホウ酸三マグネシウム、ピロホウ酸カルシウムなどのアルカリ土類金属縮合ホウ酸塩；四ホウ酸マンガン、二ホウ酸ニッケルなどの遷移金属縮合酸塩；四ホウ酸亜鉛、四ホウ酸カドミウムなどの周期表第2B族金属の縮合ホウ酸塩など）；塩基性ホウ酸塩（塩基性ホウ酸亜鉛、塩基性ホウ酸カドミウムなどの周期表第2B族金属の塩基性ホウ酸塩など）などが挙げられる。また、これらのホウ酸塩に対応するホウ酸水素塩（例えば、オルトホウ酸水素マンガンなど）なども使用できる。特に、アルカリ土類金属又は周期表第2B族金属ホウ酸塩（非縮合又は縮合ホウ酸塩）、特に、(含水)ホウ酸亜鉛類、(含水)ホウ酸カルシウム類が好ましい。

【0232】(スズ酸の金属塩)スズ酸としては、スズ酸、メタスズ酸、オルトスズ酸、ヘキサヒドロオクソスズ酸等が例示できる。金属としては、アルカリ金属や、アルカリ土類金属、遷移金属、周期表2B族金属等の多価金属が例示できる。スズ酸の金属塩は、通常、含水塩であり、例えば、スズ酸のアルカリ金属塩（例えば、スズ酸ナトリウムやスズ酸カリウム等）、スズ酸のアルカリ土類金属塩（例えば、スズ酸マグネシウムなど）、スズ酸の遷移金属塩（例えば、スズ酸コバルトなど）、スズ酸の周期表2B族金属塩（例えば、スズ酸亜鉛など）が例示できる。これらのスズ酸の金属塩のうち、スズ酸の周期表2B族金属塩、特に(含水)スズ酸亜鉛類が好ましい。スズ酸の金属塩は、単独で又は二種以上組み合わせ使用できる。

【0233】リン酸、ホウ酸及びスズ酸以外の無機酸（酸素酸）の金属塩としては、前記リン酸金属塩及びホウ酸金属塩に対応する各種金属塩が使用できる。

【0234】(2) 金属酸化物

金属酸化物としては、例えば、酸化モリブデン、酸化タ

ングステン、酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化スズ、酸化銅、酸化亜鉛、酸化アルミニウム、酸化ニッケル、酸化鉄、酸化マンガン、三酸化アンチモン、四酸化アンチモン、五酸化アンチモンなどが挙げられる。

【0235】(3) 金属水酸化物

金属水酸化物としては、例えば、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化スズ、水酸化ジルコニウムが挙げられる。

【0236】(4) 金属硫化物

金属硫化物としては、例えば、硫化モリブデン、硫化タングステン、硫化亜鉛などが挙げられる。

【0237】(C4) 硫黄含有化合物

硫黄含有化合物としては、有機スルホン酸〔アルカンスルホン酸、パーフルオロアルカンスルホン酸（パーフルオロブタンスルホン酸など）、アリアルスルホン酸（ベンゼンスルホン酸、トルエンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸、スルホ安息香酸、スルホフタル酸、スルホナフトエ酸、フェノールスルホン酸、ナフトールスルホン酸、3-フェニルスルホンルベンゼンスルホン酸など）、スルホン化ポリマー（スルホン化ポリスチレン、スルホン化ポリスルホン、スルホン化ポリエーテルスルホン、スルホン化ポリフェニレンオキシドなど）〕、スルファミン酸、有機スルファミン酸、有機スルホン酸アミドの塩（アンモニウム塩、アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩など）などが挙げられる。

【0238】(C5) ケイ素含有化合物

ケイ素含有化合物には、(ポリ)オルガノシロキサンやゼオライトなどが含まれる。(ポリ)オルガノシロキサンとしては、ジアルキルシロキサン（例えば、ジメチルシロキサンなど）、アルキルアリアルシロキサン（フェニルメチルシロキサンなど）、ジアリアルシロキサン、モノオルガノシロキサンなどの単独重合体（例えば、ポリジメチルシロキサン、ポリフェニルメチルシロキサンなど）、又は共重合体などが含まれる。また、(ポリ)オルガノシロキサンとしては、分岐オルガノシロキサン（ポリメチルシルセスキオキサン、ポリメチルフェニルシルセスキオキサン、ポリフェニルシルセスキオキサン、ポリオルガノシルセスキオキサンなど）〔例えば、東芝シリコーン（株）の商品名「XC99-B5664」、特開2001-40219号公報、特開2000-159995号公報、特開平11-158363号公報、特開平10-182832号公報、特開平10-139964号公報記載の化合物など〕、分子末端や主鎖に、エポキシ基、水酸基、カルボキシル基、アミノ基、エーテル基などの置換基を有する変性(ポリ)オルガノシロキサン（例えば、東レ・ダウコーニング・シリコーン（株）の商品名「SiパウダーDC4-7051、DC4-7081、DC4-7105、DC1-9641など」など）なども使用できる。

【0239】ゼオライトとしては、A型、X型、Y型、

β型、L型、モルデナイト型、ZSM型（ZSM-5型など）ゼオライトなどのNa型、H型、NH₄型、又は遷移金属置換ゼオライトなどが挙げられる。

【0240】（C6）リン含有化合物

リン含有化合物としては、有機リン化合物（モノマー型有機リン化合物、ポリマー型有機リン化合物など）、無機リン化合物などが挙げられる。

【0241】前記有機リン化合物のうち、モノマー型有機リン化合物には、リン酸エステル、リン酸エステルアミド、ホスホニトリル化合物、有機ホスホン酸化合物（エステル、金属塩など）、有機ホスフィン酸化合物（エステル、金属塩など）、有機ホスフィンオキシド（トリフェニルホスフィンオキシド、トリクレジルホスフィンオキシドなど）、有機ホスフィン（トリフェニルホスフィン、トリクレジルホスフィンなど）などが含まれる。

【0242】（リン酸エステル）リン酸エステルとしては、脂肪族リン酸エステル〔リン酸トリメチル、リン酸トリエチル、リン酸トリプロピル、リン酸トリイソプロピル、リン酸トリブチル、リン酸トリイソブチル、リン酸ペンタエリスリトール（例えば、Great Lakes Chemical社のNH-1197、特開2001-106889号公報に記載のビシクロリン酸エステルなど）などのリン酸トリC₁₋₁₀アルキルエステル；前記リン酸トリエステルに対応するリン酸ジC₁₋₁₀アルキルエステル及びリン酸モノC₁₋₁₀アルキルエステルなど〕、芳香族リン酸エステル〔リン酸トリフェニル、リン酸トリクレジル、リン酸トリキシリル、リン酸ジフェニルクレジル、リン酸トリ（イソプロピルフェニル）、リン酸ジフェニルエチルクレジルなどのリン酸トリC₁₋₁₀アリールエステルなど〕、脂肪族-芳香族リン酸エステル〔リン酸メチルジフェニル、リン酸フェニルジエチル、スピロ環状芳香族リン酸エステル（US3090799号公報、特開平5-92986号公報に記載のジフェニルペンタエリスリトールジホスフェート、ジクレジルペンタエリスリトールジホスフェート、ジキシリルペンタエリスリトールジホスフェート等）など〕などが挙げられる。

【0243】（リン酸エステルアミド）リン酸エステルアミドとしては、リン酸エステル及びリン酸アミドの結合様式を含み、特開2001-354684号公報、特開2001-139823号公報、特開2000-154277号公報、特開平10-175985号公報、特開平8-59888号公報、特開昭63-235363号公報に記載のリン酸エステルアミドなどが使用できる。

【0244】リン酸エステルアミドは、商品名「リン酸エステルアミド系難燃剤SPシリーズ（例えば、SP-601、SP-670、SP-703など）」（四国化成工業（株）製）として入手できる。

【0245】（有機ホスホン酸化合物）有機ホスホン酸（亜リン酸）化合物としては、例えば、芳香族亜リン酸エステル（アリールがフェニル、クレジル、キシリルなどである亜リン酸トリC₁₋₁₀アリールエステルなど）、脂肪族亜リン酸エステル（アルキルが前記R¹～R³の項で例示のアルキルなどである亜リン酸トリC₁₋₁₀アルキルエステル；前記亜リン酸トリアルキルエステルに対応する亜リン酸ジ又はモノC₁₋₁₀アルキルエステルなど）、有機亜リン酸エステル〔例えば、アルキルが前記例示のアルキルであり、アリールがフェニル、クレジル、キシリルなどであるC₁₋₁₀アルキルホスホン酸ジC₁₋₁₀アルキル、C₁₋₁₀アルキルホスホン酸ジC₁₋₁₀アリール、C₁₋₁₀アルキルホスホン酸C₁₋₁₀アルキルC₁₋₁₀アリールなどのアルキルホスホン酸ジエステル；前記アルキルホスホン酸ジエステルに対応するC₁₋₁₀アリール-ホスホン酸ジエステル；環状有機ホスホン酸ジエステル〔例えば、4-C₁₋₁₀アルキル-1-ホスファー-2,6,7-トリオキサビシクロ（2.2.2）-オクタン-1-オキシド、ペンタエリスリトールビス（C₁₋₁₀アルキルホスホネート）、ペンタエリスリトールビス（C₁₋₁₀アリールホスホネート）、ペンタエリスリトールビス（C₁₋₁₀アラールキルホスホネート）など〕；C₁₋₁₀アリールホスホン酸モノエステル（例えば、10-ヒドロキシ-9,10-ジヒドロ-9-オキサ-10-ホスファフェナントレン-10-オキシドなど）；ホスホノカルボン酸エステル（メトキシカルボニルメチルホスホン酸ジメチルなどの前記アルキルホスホン酸ジエステルに対応するC₁₋₁₀アルコキシカルボニルオキシC₁₋₁₀アルキルホスホン酸ジエステル）などのホスホノカルボン酸トリエステル〕などの各種ホスホン酸エステルが含まれる。また、アルキル又はアリール基で置換されていてもよい亜リン酸、（環状）亜リン酸モノエステル、又はホスホノカルボン酸（例えば、アルキルホスホン酸、アルキルホスホン酸モノアルキルエステル、アルキルホスホン酸モノアリールエステル、アリールホスホン酸、アリールホスホン酸モノアルキルエステル、アリールホスホン酸モノアリールエステルなど）の金属塩（Ca、Mg、Zn、Ba、Al塩など）なども含まれる。このような有機ホスホン酸化合物の代表的な化合物に関しては、例えば、US314032号公報、US3789091号公報、US3849368号公報、US4162278号公報、特開昭47-43144号公報、特開昭52-12329号公報、特開昭54-143460号公報、特開昭63-22866号公報、特開平1-226891号公報、特開平4-234893号公報、特開平8-245659号公報、特開平9-272759号公報などを参照できる。

【0246】（有機ホスフィン酸化合物）有機ホスフィン酸化合物には、アルキル基（C₁₋₁₀アルキル基など）又はアリール基（C₁₋₁₀アリール基など）が置換（一置

換又は二置換) していてもよいホスフィン酸エステル (ホスフィン酸メチルなどのホスフィン酸 C_{1-10} アルキル、ホスフィン酸フェニルなどのホスフィン酸 C_{1-10} アリール、9, 10-ジヒドロ-9-オキサ-10-ホスファフェナントレン-10-オキシド、10- C_{1-10} アルキル又は C_{1-10} アリール置換-9, 10-ジヒドロ-9-オキサ-10-ホスファフェナントレン-10-オキシドなどの環状ホスフィン酸エステルなど) などが含まれる。また、アルキル基又はアリール基が置換していてもよいホスフィニコカルボン酸エステル (例えば、3-メチルホスフィニコプロピオン酸エステル、3-フェニルホスフィニコプロピオン酸エステルなど)、及びその単独重合体や共重合体なども含まれる。

【0247】さらに、アルキル基 (C_{1-10} アルキル基など) 又はアリール基が一置換又は二置換していてもよいホスフィン酸 [例えば、ジメチルホスフィン酸、エチルメチルホスフィン酸、ジエチルホスフィン酸、エチルブチルホスフィン酸、ジブチルホスフィン酸、ジブチルホスフィン酸、ジオクチルホスフィン酸、エタン-1, 2-ジ (メチルホスフィン酸) などのジアルキルホスフィン酸、メチルフェニルホスフィン酸などのアルキルアリールホスフィン酸、ジフェニルホスフィン酸などのジアリールホスフィン酸、1-ヒドロキシジヒドロホスニルオキシド、1-ヒドロキシホスホランオキシドなど] 及び前記ホスフィニコカルボン酸の金属塩 (Ca、Mg、Zn、Ba、Al 塩など) なども含まれる。これらの有機ホスフィン酸金属塩の代表的な化合物としては、例えば、特開昭55-5979号公報、特開平11-60924号公報、特開平11-140228号公報、特開平11-236392号公報、特開2001-2686号公報、特表2001-513784号公報、特表2001-513786号公報、US597314号公報、US6011172号公報、US6248921号公報等を参照できる。

【0248】(ポリマー型有機リン化合物) 前記ポリマー型有機リン化合物としては、モノマー型有機リン化合物の縮合物を用いることができる。前記縮合物には、ポリマー型リン酸エステルが含まれ、例えば、レゾルシノールホスフェート類 (レゾルシノールとフェニルホスフェートとの縮合物、レゾルシノールとクレジルホスフェートとの縮合物、レゾルシノールとキシレニルホスフェートとの縮合物等)、ハイドロキノンホスフェート類 (ハイドロキノンとフェニルホスフェートとの縮合物、ハイドロキノンとクレジルホスフェートとの縮合物、ハイドロキノンとキシレニルホスフェートとの縮合物等)、ピフェノールホスフェート類 (ピフェノールとフェニルホスフェートとの縮合物、ピフェノールとクレジルホスフェートとの縮合物、ピフェノールとキシレニルホスフェートとの縮合物等)、ビスフェノールホスフェート類 (ビスフェノールAとフェニルホスフェートとの

縮合物、ビスフェノールAとクレジルホスフェートとの縮合物、ビスフェノールAとキシレニルホスフェートとの縮合物等) などが挙げられる。このようなポリマー型リン酸エステルの代表的な製造方法として、US261687号公報、US2636876号公報、US4482693号公報、特開昭48-91147号公報、特開平9-255786号公報、Polymer, Vol29, p756(1988)などを参照できる。

【0249】また、前記ポリマー型有機リン化合物は、ヒドロキシル基を有するポリマー (フェノール樹脂など) のリン酸エステルであってもよい。さらに、前記ポリマー型有機リン化合物には、ポリホスフィニコカルボン酸エステル、ポリホスホン酸アミドも含まれる。

【0250】(無機リン化合物) 前記無機リン化合物には、例えば、赤リン、(ポリ) リン酸塩 [リン酸、亜リン酸、次亜リン酸、ポリリン酸等の非縮合又は縮合リン酸の無機塩 (アンモニウム、Ca、Mg、Zn、Ba、Al 塩など)]、リン酸ホウ素などが含まれる。

【0251】赤リンは、難燃効果が高く、少量であっても樹脂に難燃性を付与できる。また、少量で効果が得られるため、樹脂の特性 (例えば、機械的特性や電気的特性) を損なうことなく難燃化できる。赤リンとしては、通常、安定化処理を施した赤リン (安定化赤リン) が好ましく用いられる。特に、赤リンの粉碎を行わず、赤リン表面に水や酸素との反応性が高い破砕面を形成させずに微粒子化する方法で得られた赤リン、さらには、赤リンの表面が、樹脂 (例えば、熱硬化性樹脂、熱可塑性樹脂)、金属、金属化合物 (例えば、金属水酸化物、金属酸化物等) 等により単独で又は2種以上組み合わせて被覆された赤リンなどが使用できる。

【0252】赤リンとしては、通常、安定化赤リンを粉粒状で使用できる。安定化赤リンの粒子径としては、例えば、0.01~100 μm 、好ましくは0.1~70 μm 、さらに好ましくは0.1~50 μm 程度である。

【0253】好ましいリン含有化合物としては、リン酸エステル (脂肪酸リン酸エステル、芳香族リン酸エステル及び縮合リン酸エステル、特に縮合リン酸エステルなど)、リン酸エステルアミド、有機ホスホン酸化合物、有機ホスフィン酸化合物、無機リン化合物 ((ポリ) リン酸塩など) などが挙げられ、特に、モノマー型又はオリゴマー型リン酸エステルが好ましい。

【0254】[難燃助剤 (C) の使用割合] 難燃助剤 (C) の割合は、ベース樹脂 (A) 100重量部に対して、0.1~500重量部、好ましくは1~300重量部、さらに好ましくは5~200重量部程度である。

【0255】ベース樹脂 (A) と芳香族樹脂 (C1) とは、通常、互いに異種の樹脂を使用し、その場合、ベース樹脂と芳香族樹脂との割合 (重量比) は、ベース樹脂/芳香族樹脂=50/50~100/0、好ましくは55/45~100/0、さらに好ましくは60/40~

100/0程度である。

【0256】ベース樹脂(A)及び芳香族樹脂(C1)で構成された樹脂成分に対する窒素含有化合物(C2)及び無機金属系化合物(C3)の割合は、合計で又はそれぞれ、樹脂成分100重量部に対して0~300重量部(例えば、0.1~300重量部)の範囲から選択できるが、通常、樹脂成分100重量部に対して、例えば、0~200重量部(例えば、1~200重量部程度)、好ましくは0~150重量部(例えば、3~150重量部)、さらに好ましくは0~100重量部(例えば、5~100重量部)程度である。

【0257】硫黄含有化合物(C4)の割合は、ベース樹脂(A)100重量部に対して、0~10重量部(例えば、0.01~10重量部)、好ましくは0.05~5重量部、さらに好ましくは0.1~1重量部程度である。

【0258】ケイ素含有化合物(C5)の割合は、ベース樹脂(A)100重量部に対して、0~50重量部(例えば、0.05~50重量部)、好ましくは0.1~20重量部、さらに好ましくは0.5~10重量部程度である。

【0259】リン含有化合物(C6)の割合は、ベース樹脂(A)100重量部に対して、0~100重量部(例えば、0.1~100重量部)、好ましくは1~50重量部、さらに好ましくは5~30重量部程度である。

【0260】ホスファゼン化合物(B)と難燃助剤(C)との割合(重量比)は、ホスファゼン化合物/難燃助剤=99/1~1/99、好ましくは98/2~2/98、さらに好ましくは97/3~3/97程度である。

【0261】[メラミンシアヌール酸類]本発明の難燃性樹脂組成物には、難燃剤として、メラミンシアヌール酸類を含んでいてもよい。メラミンシアヌール酸類は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0262】メラミンシアヌール酸類は、メラミン化合物と、シアヌール酸やイソシアヌール酸又はその誘導体との付加物(メラミン化合物と、シアヌール酸、イソシアヌール酸、又はその誘導体との塩)であり、前者と後者との割合(モル比)は、特に制限されないが、例えば、前者/後者=3/1~1/2、好ましくは1/1~2/1程度である。

【0263】メラミン化合物には、メラミン又は置換メラミン(2-メチルメラミンなどのアルキルメラミン、グアニルメラミン等)、メラミン縮合物(メラム、メラム、メロンなど)、メラミンの共縮合樹脂(メラミン-ホルムアルデヒド樹脂、フェノール-メラミン樹脂、ベンゾグアナミン-メラミン樹脂、芳香族ポリアミン-メラミン樹脂など)、グアナミン又はその誘導体(グアナミン、メチルグアナミン、アセトグアナミン、ベンゾグ

アナミン、サクシノグアナミン、CTU-グアナミン等)などが含まれる。シアヌール酸又はその誘導体には、シアヌール酸、イソシアヌール酸、アンメリン、アンメリド等が含まれる。

【0264】メラミンシアヌール酸類としては、例えば、メラミンシアヌレートなどのシアヌール酸のメラミン塩や、メラミン塩に対応するメラム塩、メラム塩、メロン塩、グアナミン塩等が例示できる。メラミンシアヌール酸類は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。これらのうち、メラミンシアヌレートが好ましい。

【0265】メラミンシアヌール酸類の製造方法は、特に制限されないが、メラミン化合物とシアヌール酸又はその誘導体との混合物を水スラリーとして調製し、十分に混合して両者の塩を微粒子状に形成させた後、このスラリーを濾過、乾燥する方法が好ましい。このようにして得られる粉末状化合物には、多少の未反応物として、メラミン化合物やシアヌール酸、イソシアヌール酸等が残存していてもよい。

【0266】メラミンシアヌール酸類の平均粒径は0.01~100 μ m、好ましくは0.1~70 μ m、さらに好ましくは1~50 μ m程度である。平均粒径が小さすぎると2次凝集し易く、樹脂に対する分散性が低下し、大きすぎると、難燃性が低下する。

【0267】メラミンシアヌール酸類の割合は、ベース樹脂(A)100重量部に対して、0.1~100重量部、好ましくは1~80重量部、さらに好ましくは5~70重量部程度である。

【0268】[添加剤]本発明の難燃性樹脂組成物は、必要に応じて種々の添加剤(例えば、他の難燃剤、ドリップ防止剤、酸化防止剤、安定剤など)を含んでいてもよい。添加剤の全体の含有量は、ベース樹脂(A)100重量部に対して、0.01~50重量部、好ましくは、0.1~30重量部、さらに好ましくは1~20重量部程度である。

【0269】(他の難燃剤)なお、本発明の難燃性樹脂組成物は、さらに難燃性を付与するため、他の難燃剤、例えば、アルコール系難燃剤、無機系難燃剤、ラジカル発生有機難燃剤などを含んでいてもよい。

【0270】アルコール系難燃剤としては、多価アルコール(ペンタエリスリトールなど)、オリゴマーの多価アルコール(ジペンタエリスリトール、トリペンタエリスリトールなど)、エステル化された多価アルコール、置換されたアルコール、セルロース類(セルロース、ヘミセルロース、リグノセルロース、ベクトセルロース、アジボセルロースなど)、糖類(単糖類、多糖類など)などが挙げられる。

【0271】無機系難燃剤には、膨張性黒鉛などが含まれる。

【0272】ラジカル発生有機系難燃剤としては、例えば、ベンジルラジカル発生化合物[2,3-ジフェニル

ー2, 3-ジメチルブタン、ポリ(α, α, α', α'-テトラメチル-1, 3-キシリレン)、ポリ(α, α, α', α'-テトラメチル-1, 4-キシリレン)など]、ニトロキシド発生化合物[2, 2, 6, 6-テトラメチル-1, 4-ジヒドロキシービペリジン、1-メトキシ-2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ヒドロキシービペリジン又はそのカルボン酸エステル誘導体、特表2002-507238号公報記載のアミン化合物など]などが挙げられる。

【0273】これら他の難燃剤は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0274】他の難燃剤の含有量は、例えば、ベース樹脂(A)100重量部に対して、0.01~50重量部程度、好ましくは0.05~30重量部程度、特に0.1~20重量部程度の範囲から選択できる。

【0275】また、本発明の難燃性樹脂組成物は、長期間安定に耐熱性を維持するために酸化防止剤又は安定剤を含んでいてもよい。酸化防止剤又は安定剤には、例えば、フェノール系(ヒンダードフェノール類など)、アミン系(ヒンダードアミン類など)、リン系、イオウ系、ヒドロキノン系、キノリン系酸化防止剤(又は安定剤)などが含まれる。

【0276】フェノール系酸化防止剤には、ヒンダードフェノール類、例えば、1, 6-ヘキサジオールービス[3-(3, 5-ジ-*t*-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]などのC₁₂₋₁₈アルキレンジオールービス[3-(3, 5-ジ-分岐C₁₋₄アルキル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]; 例えば、トリエチレングリコールービス[3-(3-*t*-ブチル-5-メチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]などのジ又はトリオキシC₁₂₋₁₈アルキレンジオールービス[3-(3, 5-ジ-分岐C₁₋₄アルキル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]; 例えば、グリセリントリス[3-(3, 5-ジ-*t*-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]などのC₁₂₋₁₈アルキレントリオールービス[3-(3, 5-ジ-分岐C₁₋₄アルキル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]; 例えば、ペンタエリスリトールテトラキス[3-(3, 5-ジ-*t*-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]などのC₁₂₋₁₈アルキレントトラオールテトラキス[3-(3, 5-ジ-分岐C₁₋₄アルキル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]などが好ましい。

【0277】アミン系酸化防止剤には、ヒンダードアミン類、例えば、トリ又はテトラC₁₂₋₁₈アルキルビペリジン又はその誘導体(4-位にメトキシ、ベンゾイルオキシ、フェノキシなどが置換していてもよい2, 2, 6, 6-テトラメチルビペリジンなど)、ビス(トリ、テトラ又はペンタC₁₂₋₁₈アルキルビペリジン)C₁₂₋₁₈アルキレンジカルボン酸エステル[例えば、ビス(2, 2,

6, 6-テトラメチル-4-ビペリジル)オキサレート、オキサレートに対応するマロネート、アジベート、セバケート、テレフタレートなど; ビス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ビペリジル)セバケート]、1, 2-ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ビペリジールオキシ)エタン、フェニルナフチルアミン、N, N'-ジフェニル-1, 4-フェニレンジアミン、N-フェニル-N'-シクロヘキシル-1, 4-フェニレンジアミンなどが含まれる。

【0278】リン系安定剤(又は酸化防止剤)には、例えば、トリイソデシルホスファイト、トリスノニルフェニルホスファイト、ジフェニルイソデシルホスファイト、フェニルジイソデシルホスファイト、2, 2-メチレンビス(4, 6-ジ-*t*-ブチルフェニル)オクチルホスファイト、4, 4'-ブチリデンビス(3-メチル-6-*t*-ブチルフェニル)ジトリデシルホスファイト、トリス(分岐C₁₋₄アルキルフェニル)ホスファイト[例えば、トリス(2, 4-ジ-*t*-ブチルフェニル)ホスファイト、トリス(2-*t*-ブチル-4-メチルフェニル)ホスファイト、トリス(2, 4-ジ-*t*-アミルフェニル)ホスファイトなど]、(分岐C₁₋₄アルキルフェニル)フェニルホスファイト[例えば、ビス(2-*t*-ブチルフェニル)フェニルホスファイト、2-*t*-ブチルフェニルジフェニルホスファイトなど]、トリス(2-シクロヘキシルフェニル)ホスファイト、ビス(C₁₂₋₁₈アルキルアリール)ペンタエリスリトールジホスファイト[例えば、ビス(2, 4-ジ-*t*-ブチルフェニル)ペンタエリスリトールジホスファイト、ビス(2, 4-ジ-*t*-ブチル-4-メチルフェニル)ペンタエリスリトールジホスファイト、ビス(2, 6-ジ-*t*-ブチル-4-メチルフェニル)ペンタエリスリトールジホスファイト、ビス(ノニルフェニル)ペンタエリスリトールジホスファイトなど]、トリフェニルホスフェート系安定剤(例えば、4-フェノキシ-9-α-(4-ヒドロキシフェニル)-*p*-クメニルオキシ-3, 5, 8, 10-テトラオキサ-4, 9-ジホスファピロ[5, 5]ウンデカン、トリス(2, 4-ジ-*t*-ブチルフェニル)ホスフェートなど)、ジホスフォナイト系安定剤(例えば、テトラキス(2, 4-ジ-*t*-ブチル)-4, 4'-ビフェニレンジホスフォナイト、テトラキス(2, 4-ジ-*t*-ブチル-5-メチル)-4, 4'-ビフェニレンジホスフォナイトなど)などが含まれる。リン系安定剤は、通常、分岐C₁₋₄アルキルフェニル基(特に、*t*-ブチルフェニル基)を有している。

【0279】ヒドロキノン系酸化防止剤には、例えば、2, 5-ジ-*t*-ブチルヒドロキノンなどが含まれ、キノリン系酸化防止剤には、例えば、6-エトキシ-2, 2, 4-トリメチル-1, 2-ジヒドロキノリンなどが含まれ、イオウ系酸化防止剤には、例えば、ジラウリルチオジプロピオネート、ジステアリルチオジプロピオネ

ートなどが含まれる。

【0280】これらの酸化防止剤は単独で又は二種以上使用できる。酸化防止剤の含有量は、例えば、難燃性樹脂組成物中0.01～5重量%、好ましくは0.05～3重量%、特に0.1～2重量%程度の範囲から選択できる。

【0281】さらに、本発明の難燃性樹脂組成物は、フッ素系樹脂などのドリップ防止剤を添加してもよい。ドリップ防止剤により、燃焼時の火種及び融液の滴下（ドリップ）を抑制できる。フッ素系樹脂には、テトラフルオロエチレン、クロロトリフルオロエチレン、ビニリデンフルオライド、ヘキサフルオロプロピレン、パーフルオロアルキルビニルエーテルなどのフッ素含有モノマーの単独又は共重合体；前記フッ素含有モノマーと、エチレン、プロピレン、アクリレートなどの共重合性モノマーとの共重合体が含まれる。このようなフッ素系樹脂としては、例えば、ポリテトラフルオロエチレン、ポリクロロトリフルオロエチレン、ポリビニリデンフルオライドなどの単独重合体；テトラフルオロエチレン-ヘキサフルオロプロピレン共重合体、テトラフルオロエチレン-パーフルオロアルキルビニルエーテル共重合体、エチレン-テトラフルオロエチレン共重合体、エチレン-クロロトリフルオロエチレン共重合体などの共重合体が例示される。これらのフッ素樹脂は、一種で又は二種以上組み合わせて使用できる。

【0282】前記フッ素系樹脂は、粒子状で使用してもよく、平均粒径は、例えば、10～5000 μ m程度、好ましくは100～1000 μ m程度、さらに好ましくは100～700 μ m程度であってもよい。

【0283】フッ素系樹脂の含有量は、例えば、難燃性樹脂組成物中0.01～10重量%程度、好ましくは0.1～5重量%程度、さらに好ましくは0.1～3重量%程度である。

【0284】さらに、本発明の難燃性樹脂組成物は、目的に応じて他の添加剤を含んでもよい。他の添加剤としては、安定剤（紫外線吸収剤、耐熱安定剤、耐候安定剤など）、耐加水分解性改良剤〔エポキシ化合物（ステアリン酸グリシジルエステル、ラウリン酸グリシジルエステル、パルミチン酸グリシジルエステル、パーサティック酸グリシジルエステルなど）、カルボジイミド化合物、オキサゾリン化合物、オキセタン化合物など〕、滑剤、離型剤、着色剤、可塑剤、核剤、衝撃改良剤、撹動剤、発泡剤などが挙げられる。

【0285】〔充填剤〕本発明の難燃性樹脂組成物は、機械的強度、剛性、耐熱性及び電気的性質などをさらに向上させるため、充填剤により改質されていてもよい。充填剤には、繊維状充填剤、非繊維状充填剤（板状充填剤、粉粒状充填剤など）が含まれる。

【0286】繊維状充填剤としては、ガラス繊維、アスベスト繊維、カーボン繊維、シリカ繊維、シリカ・アル

ミナ繊維、ジルコニア繊維、チタン酸カリウム繊維、金属繊維、高融点有機質繊維（例えば、脂肪族又は芳香族ポリアミド、芳香族ポリエステル、フッ素樹脂、ポリアクリロニトリルなどのアクリル樹脂など）などが例示できる。

【0287】非繊維状充填剤のうち、板状充填剤には、例えば、ガラスフレーク、マイカ、グラファイト、各種金属箔などが例示できる。

【0288】粉粒状充填剤には、カーボンブラック、シリカ、石英粉末、ガラスビーズ、ガラス粉、ミルドファイバー（例えば、ミルドガラスファイバーなど）、ケイ酸塩（例えば、ケイ酸カルシウム、ケイ酸アルミニウム、カオリン、タルク、クレー、ケイ藻土、ウォラストナイト等）、金属酸化物（例えば、酸化鉄、酸化チタン、酸化亜鉛、アルミナ等）、金属の炭酸塩（例えば、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム等）、ハイドロタルサイト、金属の硫酸塩（例えば、硫酸カルシウム、硫酸バリウム等）、金属粉末（例えば、炭化ケイ素など）などが含まれる。

【0289】これらの充填剤は、単独で又は二種以上組み合わせ使用できる。好ましい繊維状充填剤としては、ガラス繊維、カーボン繊維が挙げられ、好まし非繊維状充填剤としては、粉粒状又は板状充填剤、ガラスビーズ、ミルドファイバー、カオリン、タルク、マイカ、炭酸カルシウム、ハイドロタルサイト、ガラスフレークが挙げられる。特に好ましい充填剤には、ガラス繊維、例えば、高い強度及び剛性を有するガラス繊維（チョップドストランドなど）が含まれる。

【0290】充填剤を用いる場合、難燃性樹脂組成物中の充填剤の割合は、例えば、0.1～60重量%、好ましくは0.3～50重量%、さらに好ましくは0.5～45重量%程度である。

【0291】これらの充填剤の使用に当たっては、必要ならば、収束剤又は表面処理剤を使用することが望ましい。このような収束剤又は表面処理剤としては、官能性化合物が含まれる。前記官能性化合物としては、例えば、エポキシ系化合物、シラン系化合物、チタネート系化合物、好ましくはエポキシ系化合物、特にビスフェノールA型エポキシ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂などが挙げられる。

【0292】充填剤は、前記収束剤又は表面処理剤により、収束処理又は表面処理されていてもよい。処理の時期については、充填剤の添加と同時に処理してもよく、添加前に予め処理してもよい。

【0293】また、併用される官能性表面処理剤又は収束剤の使用量は、充填剤に対して5重量%以下、好ましくは0.05～2重量%程度である。

【0294】本発明の難燃剤は、燃焼時に樹脂表面の炭化を促進するためか、樹脂を高度に難燃化できる。また、特定の難燃助剤とを組み合わせることにより、少量

であってもベース樹脂を効果的に難燃化でき、ブリードアウトや耐熱性を低下させることもない。

【0295】〔難燃性樹脂組成物の製造方法〕本発明の難燃性樹脂組成物は、粉粒体混合物や熔融混合物であってもよく、ベース樹脂と、難燃剤と、難燃助剤と、必要によりドリッピング防止剤や他の添加剤などを慣用の方法で混合することにより調製できる。例えば、(1)各成分を混合して、一軸又は二軸の押出機により混練し押出してペレットを調製した後、成形する方法、(2)一旦、組成の異なるペレット(マスターバッチ)を調製し、そのペレットを所定量混合(希釈)して成形に供し、所定の組成の成形品を得る方法、(3)成形機に各成分の1又は2以上を直接仕込む方法などが採用できる。さらに、押出機によるペレットの製造方法としては、(1)充填剤を除く成分を先に熔融混合した後に、充填剤成分を混合する製造方法、(2)ホスファゼン化合物及び充填剤を除く成分を先に熔融混合した後に、充填剤及びホスファゼン化合物を(同じフィード位置で)同時混合する製造方法、(3)ホスファゼン化合物及び充填剤を除く成分を先に熔融混合した後に、充填剤及びホスファゼン化合物を(別々のフィード位置で)順次混合する製造方法等が採用できる。この押出機によるペレット製造において、少量の芳香族化合物やハロゲン化合物(ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロベンゼン、トリクロロベンゼン、クロロホルム、トリクロロエチレンなど)を分散助剤として押出時に配合してもよい。この分散助剤は押出機のベントロ口から混練樹脂より除去される。また、成形品に用いられる組成物の調製において、ベース樹脂の粉粒体(例えば、ポリエステル系樹脂の一部又は全部を粉砕した粉粒体)と、他の成分(難燃剤など)とを混合して熔融混練すると、他の成分の分散を向上させるのに有利である。

【0296】なお、ハンドリングの観点から、非樹脂状成分(ホスファゼン化合物、窒素含有化合物、無機金属系化合物、硫黄含有化合物、ケイ素含有化合物、リン含有化合物など)と、樹脂状成分(ベース樹脂、芳香族樹脂など)とを一旦熔融混合することにより、マスターバッチを調製すると便利である。特に、赤リンを併用する場合、マスターバッチを調製する場合が多い。また、樹脂状成分でマスターバッチを構成する場合、ベース樹脂の一部をマスターバッチに用いることが多い。

【0297】マスターバッチには、例えば、(a)ベース樹脂の一部と非樹脂状成分とで構成されたマスターバッチ、(b)芳香族樹脂と非樹脂状成分とで構成されたマスターバッチ、(c)芳香族樹脂と樹脂状難燃剤と非樹脂状成分とで構成されたマスターバッチ、(d)ベース樹脂の一部と芳香族樹脂と非樹脂状成分とで構成されたマスターバッチ、(e)ベース樹脂の一部と樹脂状成分と非樹脂状成分とで構成されたマスターバッチ、

(f)ベース樹脂の一部と芳香族樹脂と樹脂状成分と非

樹脂状成分とで構成されたマスターバッチなどが挙げられる。

【0298】なお、前記マスターバッチは、必要に応じて、種々の添加剤、例えば、フッ素系樹脂、酸化防止剤、リン系安定剤、充填剤などを含有していてもよい。

【0299】このようにして得られたマスターバッチと、ベース樹脂と、必要に応じて、残りの成分とを熔融混合することにより、難燃性樹脂組成物を製造できる。

【0300】また、本発明の難燃性樹脂組成物を熔融混練し、押出成形、射出成形、圧縮成形などの慣用の方法で成形でき、形成された成形品は、難燃性および成形加工性に優れているため、種々の用途に使用できる。例えば、電気・電子部品、機械機構部品、自動車部品、包装材料やケースなどに好適に用いることができる。

【0301】

【発明の効果】本発明では、ベース樹脂と、特定のホスファゼン化合物及び難燃助剤とを組み合わせるので、ハロゲン系難燃剤を使用することなく、少量であっても難燃化でき、高いレベルで難燃化できる。また、樹脂の特性が低下させることなく、難燃剤に由来するブリードアウト(又はブルーミング)及び金属腐食を有効に抑制でき、高度に難燃化できる。さらに、ベース樹脂として、ポリエステル系樹脂を用いても、耐湿熱性に優れている。また、このような樹脂組成物により、難燃性が改善された成形品を得ることができる。

【0302】

【実施例】以下に、実施例に基づいて本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例によって限定されるものではない。

【0303】尚、下記の試験により樹脂組成物の難燃性、ブルーミング性、金属腐食性及び耐湿熱性を評価した。

【0304】(燃焼性試験)UL94に準拠して、試験片の厚み1.6mmで燃焼性を評価した。

【0305】(ブルーミング性の評価)厚み1.6mmの燃焼試験片をギヤオープン中、150℃で5時間加熱し、試験片表面の染み出し状態を目視観察し、以下の判断基準によりブルーミング性を評価した。

【0306】

○：染み出しが全く見られない

△：若干の染み出しが見られる

×：著しい染み出しが見られる。

【0307】(金属腐食性)小型混練機で調製したペレット組成物50gと銀板(1cm×1cm)を300mlのガラス製共栓ビンに入れ、栓をしてギヤオープン中、120℃で200時間静置した後、金属腐食の状態を目視観察し、下記基準で評価した。

【0308】

A：変化なし

B：腐食あり。

【0309】〔耐湿熱性 (PCT)〕厚み 1.6mm の
燃焼試験片をブレッシャークッカー試験機に、121
℃、100%RH、2気圧の条件下で50時間処理した
後、試験片表面の染み出し状態を目視観察し、以下の判
定基準により湿熱条件下でのブルーミング性を評価し
た。

【0310】

○：染み出しが全く見られない

△：若干の染み出しが見られる

×：著しい染み出しが見られる。

【0311】〔樹脂 A〕

A-1：ポリブチレンテレフタレート〔ジュラネック
ス、固有粘度=1.0、ポリプラスチックス(株)製〕

A-2：ポリスチレン〔トーヨスチロールG19、東
洋スチレン(株)製〕

A-3：アクリロニトリル-スチレン共重合体〔セビ
アンN JD、ダイセル化学工業(株)製〕

A-4：ポリエチレンテレフタレート〔ベルベットEF
G10、カネボウ合繊(株)製〕

A-5：12mol%イソフタル酸変性ポリブチレンテ
レフタレートコポリマー〔固有粘度=1.0〕

A-6：ポリカーボネート〔バンライトL1225、帝
人化成(株)製〕

A-7：アクリロニトリル-ブタジエン-スチレン共重
合体〔セビアンV DP611、ダイセル化学工業
(株)製〕

A-8：液晶性ポリエステル〔ロッドランLC300
0、ユニチカ(株)製〕

A-9：液晶性ポリエステル〔ベクトラA950、ポリ
プラスチックス(株)製〕

A-10：ポリ(2,6-ジメチル-1,4-フェニレ
ン)オキシド〔PPEポリマーYPX-100F、三菱
ガス化学(株)製〕

A-11：ナイロン-6〔UBEナイロン6、宇部興産
(株)製〕。

【0312】〔難燃剤 B〕

B-1：フェノキシトリルオキシホスファゼン〔環状3
~4量体、トリルオキシ基の割合2モル%〕、塩素含有
量100ppm以下、酸価0.4mgKOH/g

B-2：トリルオキシホスファゼン〔環状3量体、p-
トリルオキシ基の割合100モル%〕、塩素含有量10
0ppm以下、酸価0.3mgKOH/g

B-3：トリルオキシホスファゼン〔環状3~4量体、
o-トリルオキシ基/m-トリルオキシ基/p-トリル
オキシ基=10/60/30(モル比)〕、塩素含有量
100ppm以下、酸価0.3mgKOH/g

B-4：フェノキシトリルオキシホスファゼン〔環状3
~4量体、フェノキシ基/m-トリルオキシ基/p-トリ
ルオキシ基=40/20/40(モル比)〕、塩素含
有量100ppm以下、酸価0.3mgKOH/g

B-5：フェノキシp-トリルオキシホスファゼン〔環
状オリゴマー/鎖状オリゴマー混合体〕、塩素含有量1
00ppm以下、酸価0.3mgKOH/g

B-6：ビスフェノールA架橋フェノキシp-トリル
オキシホスファゼン〔組成：-N=P(-O-C₆H₄)
...(-O-C₆H₄-p-CH₃)...(-O-C₆H₄-C
(CH₃)₂-C₆H₄-O-)...〕、塩素含有量100p
pm以下、酸価0.05mgKOH/g

B-7：レゾルシノール架橋フェノキシp-トリルオキ
シホスファゼン〔組成：-N=P(-O-C₆H₄)
...(-O-C₆H₄-p-CH₃)...(-O-m-C₆H₄
-O-)...〕、塩素含有量100ppm以下、酸価
0.2mgKOH/g

【0313】〔比較例で用いた有機リン化合物〕

B-8：ビスフェノールAビス(ジフェニルホスフェ
ート)、酸価0.7mgKOH/g

B-9：フェノキシホスファゼン(ヘキサクロロトリ
ホスファゼンとフェノールとをテトラヒドロフラン中、ト
リエチルアミンの存在下で反応させた後、反応液を減圧
濃縮し、残渣物を水とアセトンで洗浄して得たホスファ
ゼン化合物)、塩素含有量1000ppm以上、酸価
0.9mgKOH/g

【0314】〔難燃助剤 C〕

〔芳香族樹脂 C1〕

C1-1：ポリカーボネート〔ユーピロンS3000、
三菱ガス化学(株)製〕

C1-2：ポリアリレート〔ポリアリレートU100、
ユニチカ(株)製〕

C1-3：ナイロンMXD6〔レニー6002、三菱エ
ンジニアリングプラスチックス(株)製〕

C1-4：ポリ(2,6-ジメチル-1,4-フェニレ
ン)オキシド〔PPEポリマーYPX-100F、三菱
ガス化学(株)製〕

C1-5：ノボラック型フェノール樹脂〔PR-536
47、住友デュレズ(株)製〕

C1-6：フェノールアラールキル樹脂〔ミレックスXL
-225、三井化学(株)製〕

C1-7：ポリ(1,4-フェニレン)スルフィド

C1-8：フェノキシ樹脂〔フェノートートYP-50、
東都化成(株)製〕

C1-9：ビスフェノールA型エポキシ樹脂〔エビコー
ト1004K、油化シェルエポキシ(株)製〕

C1-10：ポリp-ビニルフェノール〔マルカリンカ
-MS-1P、丸善石油化学(株)製〕

C1-11：グリシジル基変性ノボラック樹脂〔EPP
N、日本化薬(株)製〕。

【0315】〔窒素含有化合物 C2〕

C2-1：ポリリン酸メラミン・メラム・メレム複塩
〔PMP200、日産化学工業(株)製〕

C2-2：ポリリン酸メラミン〔Melapur20

0、DSM (株) 製]

C2-3: ポリリン酸メラミン [PMP100、日産化学工業 (株) 製]

C2-4: アセチレン尿素

C2-5: メラミンシヌレート [MC610、日産化学工業 (株) 製]。

【0316】 [無機金属系化合物 C3]

C3-1: 硼酸亜鉛 [FireBrake ZB、ボラックス・ジャパン (株) 製]

C3-2: 水酸化マグネシウム [キスマ5E、協和化学工業 (株) 製]

C3-3: 無水リン酸一水素カルシウム: 平均粒子径=約30 μ m [太平洋化学産業 (株) 製]

C3-4: 硼酸亜鉛 [FireBrake 415、ボラックス・ジャパン (株) 製]。

【0317】 [硫黄含有化合物 C4]

C4-1: スルホン化ポリスチレンのナトリウム塩 [ライオン (株) 製]。

【0318】 [ケイ素含有化合物 C5]

C5-1: シリコン樹脂 [SiパウダーDC4-70 20 15、東レ・ダウコーニングシリコン (株) 製]

C5-2: ゼオライト [ゼオラムA-3、東ソー (株) 製]。

【0319】 [リン含有化合物 C6]

C6-1: 赤燐 [ノーバエクセル140、燐化学工業 (株) 製]

C6-2: エチルメチルホスフィン酸アルミニウム [特開平11-60924号公報の実施例に準じて調製した]

C6-3: レゾルシノールビス (ジ-2, 6-キシリルホスフェート) [PX200、大八化学工業 (株) 製]

C6-4: リン酸エステルアミド [1, 4-ピペラジン

ジイルテトラ-2, 6-キシリルホスフェート、四国化成工業 (株) 製]。

【0320】 [酸化防止剤 D]

D-1: ペンタエリスリトールテトラキス [3-(3, 5-ジ-*t*-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート] [イルガノックス1010、チバガイギー (株) 製]。

【0321】 [リン系安定剤 E]

E-1: テトラキス (2, 4-ジ-*t*-ブチルフェニル)-4, 4'-ビフェニレンジホスホナイト [サンドスタブP-E PQ、サンド (株) 製]

E-2: ビス (2, 6-ジ-*t*-ブチル-4-メチルフェニル) ペンタエリスリトールジホスファイト [アデカスタブPEP36、アデカアーガス (株) 製]。

【0322】 [ドリップ防止剤 F]

F-1: ポリテトラフルオロエチレン。

【0323】 [充填剤 G]

G-1: 直径10 μ m、長さ3mmのガラスチョップドストランド

G-2: タルク [タルク3A、日本タルク (株) 製]

G-3: 炭酸カルシウム [ホワイトンP-30、東洋ファインケミカル (株) 製]

G-4: ハイドロタルサイト [DHT-4A、協和化学工業 (株) 製]。

【0324】 実施例1~74及び比較例1~25

上記成分を表1~表9の割合 (重量部) で混合し、小型混練機により樹脂組成物を調製した。この樹脂組成物を小型射出成形により試験用成形品を作製し、特性を評価した。

【0325】 結果を表1~表9に示す。

【0326】

【表1】

实施例

[illegible]

65

66

表 2

	実施例											
	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30
ベース樹脂A	A-1 100	A-1 100	A-1 100	A-1 100	A-1 100	A-1 100	A-1 100	A-1 92	A-1 92	A-1 92	A-1 92	A-1 92
								A-2 8	A-2 8	A-2 8	A-3 8	A-3 8
難燃剤B	B-1 20	B-1 15	B-1 15	B-1 15	B-1 20	B-1 40	B-1 35	B-1 40	B-1 40	B-1 35	B-1 35	B-1 35
難燃剤C	C1-1 10	C1-1 30	C1-1 25	C1-1 30	C1-1 30	C1-1 30	C1-1 30	C1-1 30	C1-1 30	C1-1 30	C1-1 30	C1-1 30
酸化防止剤D	D-1 0.5	D-1 0.5	D-1 0.5	D-1 0.5	D-1 0.5	D-1 0.5	D-1 0.5	D-1 0.5	D-1 0.5	D-1 0.5	D-1 0.5	D-1 0.5
リン系安定剤E	E-1 -	E-1 -	E-1 -	E-1 -	E-1 -	E-1 -	E-1 -	E-1 -	E-1 -	E-1 -	E-1 -	E-1 -
ドリップ防止剤F	F-1 -	F-1 -	F-1 -	F-1 -	F-1 -	F-1 -	F-1 -	F-1 -	F-1 -	F-1 -	F-1 -	F-1 -
充填剤G	G-1 30	G-1 50	G-1 50	G-1 60	G-1 -	G-1 -	G-1 -	G-1 -	G-1 -	G-1 -	G-1 -	G-1 -
UL94燃焼試験	V-2 -	V-2 -	V-2 -	V-2 -	V-2 -	V-2 -	V-2 -	V-2 -	V-2 -	V-2 -	V-2 -	V-2 -
ブルーミング性	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○
金属腐食性	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A

[0 3 2 8]

[表 3]

表3

		実施例																		
		31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45	46	47	48	
ベース樹脂A		A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-4	A-4	A-4	A-1	A-1	
		100	100	60	100	90	90	60	60	100	100	100	92	92	100	100	100	60	60	
難燃剤B				A-4		A-3	A-3	A-4	A-4				A-2	A-2				A-4	A-4	
				40		10	10	40	40				8	8				40	40	
難燃剤C	C1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	
		45	45	45	25	30	30	30	30	10	10	10	20	20	20	20	15	15	15	
		C1-1	C1-1	C1-1	C1-1	C1-5	C1-10	C1-1	C1-1	-	-	-	C1-4	C1-4	-	-	-	-	-	
	C2	3	3	3	3	25	25	90	90					30	30					
		C1-4	C1-4	C1-4	C1-4															
		45	45	45	45															
酸化防止剤D リン系安定剤E ドリップ防止剤F 充填剤G	C3	-	-	-	C2-5	C2-1	C2-4	-	-	-	-	-	C2-5	C2-1	C2-1	C2-1	C2-1	C2-2		
		6	6	10	6	20	12	12	-	-	-	-	10	10	10	75	75	75		
	C4 C5 C6	-	-	-	-	-	-	C4-1	C5-1	C6-1	C6-1	C6-2	C6-3	C6-4	-	-	-	-	-	
								0.3	5	8	8	20	10	10						
UL94燃焼試験 ブルーミング性 金属腐食性	D-1	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.3	0.3	0.3	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	
		-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
		-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
	E-1	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	-	0.8	1.0	1.5	1.5	1.5	1.0	1.0	1.0	
		-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
		-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
ブルーミング性 金属腐食性	F-1	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-1	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-1	V-1	V-0	V-0	V-0	
		○	○	○	○	○	○	○	○	○	△	○	○	○	○	○	○	○	○	
		A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	
	G-1	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
		-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
		-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	

【0329】

【表4】

表 4

		実施例				
		49	50	51	52	53
ベース樹脂 A		A-1	A-4	A-4	A-4	A-5
		50	92	92	92	92
		A-4	A-2	A-3	A-3	A-2
		50	8	8	8	8
難燃剤 B		B-1	B-1	B-1	B-1	B-1
		40	25	25	25	30
難燃助剤 C	C1	C1-9 6	C1-4 20	C1-4 20	C1-4 20	C1-4 20
	C2	C2-5 40	C2-1 10	C2-2 10	C2-2 10	C2-1 10
	C3	C3-1 20	—	—	—	—
	C4	—	—	—	C5-2 1	—
	C5 C6					
酸化防止剤 D		D-1	0.5	0.5	0.5	0.5
リン系安定剤 E	E-1	—	—	—	—	—
	E-2	—	—	—	—	—
ドリップ防止剤 F		F-1	—	1.5	1.5	1.5
充填剤 G	G-1	100	80	80	80	80
	G-2	—	4	4	—	—
UL 94 燃焼試験		V-0	V-0	V-0	V-0	V-0
ブルーミング性		△	○	○	○	○
金属腐食性		A	A	A	A	A

【 0 3 3 0 】

【表 5】

表 5

比較例														
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	
ベース樹脂A	A-1 100	A-1 100	A-1 100	A-1 100	A-1 100	A-1 92 A-2 8	A-1 92	A-1 100	A-1 100	A-1 100	A-1 92 A-2 8	A-1 100	A-1 90 A-3 10	A-1
	B-1 35	B-2 35	—	—	—	B-1 40	—	—	—	—	—	—	—	—
難燃剤B	C1	—	C1-1 90	C1-1 80	C1-4 25	—	C1-4 30	C1-5 20	—	C1-4 30	C1-1 5 C1-4 30	C1-1 3 C1-4 45	C1-5 20	C1-5
	C2	—	—	C2-1 10	—	—	—	—	C2-1 75	C2-1 10	C2-1 10	—	C2-1 12	C2-1
	C-3	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	C3-1 6	—	—
	C-4	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	C-5	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	C-6	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
酸化防止剤D	D-1	0.3	0.3	0.3	0.3	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
	E-1	0.3	0.3	0.3	0.3	1.0	1.0	—	—	0.5	—	—	—	—
	E-2	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
ドリップ防止剤F	F-1	—	—	—	1.0	1.0	1.0	—	—	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
	G-1	—	—	—	—	75	80	60	50	80	80	80	80	80
	G-2	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
UL94燃焼試験	HB	HB	HB	HB	HB	HB	HB	HB	HB	HB	HB	HB	HB	HB
	×	×	○	○	○	×	○	○	○	○	○	○	○	○
	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A
フルーミング性	×	×	○	○	○	×	○	○	○	○	○	○	○	○
	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A
	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A
金属腐食性	×	×	○	○	○	×	○	○	○	○	○	○	○	○
	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A
	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A

表 6

		比較例				
		14	15	16	17	18
ベース樹脂 A		A-4 100	A-4 100	A-4 92 A-2 8	A-1 100	A-1 100
難燃剤 B		—	—	—	B-8 45	B-9 45
難燃助剤 C	C1	—	—	C1-4 20	—	—
	C2	C2-1 20	—	C2-1 10	C2-5 75	C2-5 75
	C-3	—	C3-1 20	—	—	—
	C-4	—	—	—	—	—
	C-5 C-6					
酸化防止剤 D	D-1	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
リン系安定剤 E	E-1	—	—	—	—	—
	E-2	—	—	—	—	—
ドリップ防止剤 F	F-1	1.5	—	1.5	—	—
充填剤 G	G-1	60	60	80	50	50
	G-2	—	—	4	—	—
UL 94 燃焼試験		HB	HB	HB	HB	V-2
ブルーミング性		○	○	○	×	×
金属腐食性		A	A	A	A	B

【 0 3 3 2 】

【 表 7 】

表 7

実施例													
	54	55	56	57	58	59	60	61	62	63	64	65	66
ベース樹脂 A	A-6 70	A-6 80	A-6 70	A6 80	A-6 80	A-6 70	A-6 70	A-6 70	A-7 45	A-7 45	A-2 40	A-7 30	A-7 30
	A-7 30	A-7 20	A-7 30	A-1 20	A-4 20	A-8 30	A-9 30	A-9 30	A-10 55	A-10 55	A-10 60	A-11 70	A-11 70
	B-1 10	B-1 10	B-1 10	B-1 7	B-1 7	B-1 7	B-1 7	B-1 7	B-1 15	B-1 15	B-1 15	B-1 15	B-1 15
	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
難燃剤 B	C1	C2-1 12	C2-2 5	C3-1 3	C3-3 3	C3-3 3	C3-3 3	C3-4 3	C2-1 5	C2-2 5	C3-1 3	C3-1 15	C3-1 15
	C2	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	C3	—	C3-1 10	C3-3 5	C3-1 3	C3-3 3	C3-3 3	C3-3 3	—	—	—	—	—
	C4 C5 C6	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
酸化防止剤 D	D-1	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
	E-1	—	—	—	0.5	0.5	0.5	0.5	—	—	—	—	—
	E-2	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	F-1	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.8	0.8
ドリップ防止剤 F 充填剤 G	G-1	—	—	—	—	—	60	60	—	—	—	30	30
	G-2	—	—	—	1.0	1.0	—	—	—	—	—	—	—
	UL 9 4 燃焼試験	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0
	ブルーミング性	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○
金属腐食性	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A

【 0 3 3 3 】

【 表 8 】

表 8

		比較例				
		19	20	21	22	23
ベース樹脂 A		A-6 80 A-7 20	A-6 70 A-7 30	A-6 80 A-1 20	A-7 45 A-10 55	A-7 30 A-11 70
難燃剤 B		—	—	—	—	—
難燃助剤 C	C1	—	—	—	—	—
	C2	C2-1 12	—	—	C2-2 5	C2-1 15
	C3	—	C3-1 3	C3-1 3	—	—
	C4	—	—	—	—	—
	C5 C6	—	—	—	—	—
酸化防止剤 D		D-1	0.5	0.5	0.5	0.5
リン系安定剤 E	E-1	—	—	0.5	—	—
	E-2	—	—	—	—	—
ドリップ防止剤 F		F-1	0.5	0.5	0.5	0.8
充填剤 G	G-1	—	—	—	—	30
	G-2	—	—	1.0	—	—
UL 94 燃焼試験		HB	HB	HB	HB	HB
ブルーミング性		○	○	○	○	○
金属腐食性		A	A	A	A	A

【 0 3 3 4 】

【 表 9 】

表 9

		実施例								比較例				
		6 7	6 8	6 9	7 0	7 1	7 2	7 3	7 4	2 4	2 5			
ベース樹脂 A		A-1	A-1	A-1	A-1	A-2	A-3	A-1	A-1	A-1	A-1			
		60	90	60	60	10	10	40	40	90	90			
		A-2	A-2	A-2	A-3	A-4	A-4	A-3	A-3	A-2	A-2			
		10	10	10	10	90	90	20	20	10	10			
		A-4		A-4	A-4			A-4	A-4					
難燃剤 B		30		30	30			40	40					
		B-1	B-5	B-6	B-7	B-1	B-6	B-1	B-1	B-9	B-9			
		40	40	40	40	35	30	35	35	40	40			
		難燃助剤 C		C1	C1-4	C1-4	C1-4	C1-4	C1-4	C1-4	C1-9	C1-	C1-4	—
					30	30	30	30	25	2	11	30		
				C1-9			C1-9	C1-11		2				
				2			2	2						
C2	C2-1			C2-2	C2-1	C2-2	C2-1	C2-2	C2-1	C2-1	C2-1	—	C2-2	
	13	13	13	13	30	15	50	10	10		13			
								C2-5	40					
C3	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—			
	C4	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—			
		C5	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
			C6	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	
酸化防止剤				D-1	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	
				リン系安定剤		E-1	0.5	0.5	0.5	—	—	0.5	0.5	0.5
E-2	—	—				—	0.5	—	—	—	—	—	—	—
ドリッピング防止剤		F-1	1.5	1.5	1.5	1.5	1	1	1	1	—	—		
		充填剤		G-1	80	80	80	80	105	90	80	80	80	80
G-2	—			—	—	—	45	40	—	5	—	—	—	
G-3	—			—	3	—	—	3	—	3	—	—	—	
G-4	—			—	—	2	—	—	—	—	—	—	—	
UL 94 燃焼試験		V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-2	V-2		
ブルーミング性		○	○	○	○	○	○	○	○	○	×	×		
金属腐食性		A	A	A	A	A	A	A	A	A	B	B		
耐湿熱性		○	○	○	○	○	○	○	○	△	×	×		

【0335】表から明らかなように、特定のホスファゼン化合物（B）と、特定の難燃助剤（C）とを用いた実施例はいずれも、これらの成分のいずれかを欠く比較例に比べ、難燃性に優れている。また、特定のホスファゼン化合物（B）を使用した難燃樹脂組成物はブルーミング性、金属腐食性及び耐湿熱性に優れている。

フロントページの続き

F ターム(参考) 4J002 BB00W BC02W CD003 CF00W
 CF05W CF06W CF07W CF08W
 CF16W CG00W CG003 CH07W
 CL00W CL003 CN013 CQ01X
 ET016 EU186 EW146 EW157
 FD13X FD136 FD137 GN00
 GQ00